•	Title of the Invention
•	DNA チップの検査方法及心の装置
	"A method of inspecting a DNA Chip
	and an apparatus thereof "
···········	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
•	
•	
	Background of the Invention
•	
•	【発明の属する技術分野】
	本発明は、平面上の試料から発する発光(蛍光)パターンを読み取り解析する
	装置に関し、特に蛍光体で標識されたDNA又はRNA、オリゴヌクレオチドな
	どの生体試料を基板上の複数の位置に捕捉し、その蛍光標識物の発光パターンを
-	方法及心
-	読み取る装置に関する。 (高分解能 高速 高成在で
	語》取る裝置に関する。 100021 100021
	( ) 30月年1日,高年,高悠度了
	100021

	<u> </u>	
	、 D N A チップ、バイオチップなど種々の名称で呼ばれるが、以下では、まとめ	
·····	_ てDNAプローブアレイとする)を使い、1つの検体から多種のDNA配列情報	<u> </u>
- •	- 、遺伝子情報を同時に検査分析する方法及び装置が注目されている。 DNAプロ	
	- ーブアレイは、ガラス等の基板を使用し、これを複数(数百~数千万個)の領域	
<u>•</u>	- に分けて、各々に目的の(通常、種類の異なる)DNAプローブを固定化し、各	•
·	- タを微小な反応領域にしたものである。これと検体とを反応させることで、検体	
	ー 中の目的DNAが前記固定化されたDNAプローブとハイブリダイズして捕捉さ	<u> </u>
•		
	れ、さらに蛍光プローブなどを結合させることで、結合状態(位置すなわちハイ 	•
	ー ブリダイズした配列)とその量を蛍光強度等で測定する事が可能になり、遺伝子	
O	- 診断、シーケンス等に利用することができる。	<u>-</u>
o T	<del>- [0003]-</del>	•
	- こ の D N A プローブア レイ の 各 反 応 領 域 に 捕 捉 さ れ た 目 的 D N A の 蛍 光 標 識 か	
Ti .	・	•
÷ .	点蛍光顕微鏡)様の装置が使用される(例えば、特開平11-315095号公	
	報参照)。この装置は、アレイ上にレーザ光などの励起光を1個の微小スポット	•
	にして照射し、生じる蛍光を干渉フィルタなどの分光素子を使って励起光と分離	<u> </u>
	し、蛍光強度を光電子増倍管などの光検出器にて検出する。その際、ガルバノミ	
	ラーなどを使って励起光を振って、アレイ上に形成される微小スポットを2次元	
	的に走査したり、又は、微小スポットの位置を固定し、アレイを2次元的に走査	
•	したりすることで、アレイ全体の蛍光強度分布、つまりは各DNAプローブに対	·
	する結合の度合を知ることができる。	
•		
•		
<u>.</u>		······································
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
<del>.</del>		•
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	V	· · · · · · · · · ·
		·

<del>上の所望の場所を順次検出する方法により行っていた</del>

#### <del>[0003]</del>

## 【発明が解決しようとする課題】

DNAの検査を、従来の血液検査のような生体検査に適用しようとすると、多 数の生検体に対し、高速に行うことが不可欠になる。しかるに、従来の技術では 、DNAチップの必要な検査分解能に対し、この分解能相当の励起光スポットを 1点照射し、得られる蛍光を順次検出していると、検査時間が大幅にかかる。こ れは、この1点の検出当たりに必要な時間が無制限に短くできないことに関係し ている。即ち、励起光を照射したのち、蛍光が発生し終わるまでの時間△t╷が おおよそ10 n 秒程度かかるためである。 蛍光が終わるのを待たず次に検出点に 移ってしまうと検出できなくなる。

#### 10004]

Ū

A CHARTA

また、上記の必要な検出分解能相当のスポット光サイズ中に、数個の蛍光分子 があるような状態まで髙感度に検出することが必要である。しかし、発生した蛍 光が総て検出されるわけではない。即ち、検出光学系の光利用効率や光検出に用 いられる光電子倍増管量子効率が、100%ではない。更に、励起光が蛍光物体 で吸収される効率や、吸収された励起光が蛍光に変わる確率が小さい。このため 、 Δ t <sub>T</sub> の少なくとも数十倍から数百倍の時間をかけて検出する必要があり、更 にこの時間を長くするほど、フォトンカウントに近い微弱光に対する検出精度が 高くなる。

### $\{0.005\}$

また、このような高速性を実用レベルで達成するには、DNAチップに混入す る各種タンパク質からなる異物の影響を除去或いは低減したり、蛍光体を付加し たターゲットをハイブリダイゼーションした検査面に、検出系の焦点を常時合わ せる必要がある。また、複数の蛍光に対して、高速に検査することが必要になる 場合もある。

	_:
	_
7	
	•
_	
·····	
-	
•	
111	
m	
æ t	
*=_1	
nie.	
m	
	_
II	
73	
3 55	_
>	
2	-
-	

## 00031

# 【発明が解決しようとする課題】

レーザ光源から出射したビームからマルチスポット光を形成する際、出射した 光を無駄なくマルチスポット光にしようとすると、例えば1列状に0.4mmの

ビッチで配列した 0. 0 4 m m 径の 5 0 個のマルチスポット光を形成しようとすると、出射したレーザビームを縦横比が 1 対 5 0 の長円状の形状になるよう成形する。この長円状のビームを 0. 4 m m ピッチで並ぶマイクロレンズアレイに照射すれば、このレンズ の焦点距離が例えば 6 0 m m であれば、ほぼ 0. 0 4 m m 径のマルチスポット光が 0. 4 m m ピッチで 5 0 個得られる。レーザのビームの強度分布はガウス分布であるので、このような方法で形成されたマルチスポット光は 5 0 個配列したマルチスポット光の配列の中心付近は明るく、周辺は暗くなってしまう。この中心と周辺のスポットの強度をできるだけ等しくしようとすると、マイクロレンズ 5 0 個の幅に比べ入射する長円状のビームの広がりを十分大きくしなければならない。その結果レーザ光源より出射したレーザビームエネルギーの半分以上が無駄になってしまう。

#### $\{0.0.04\}$

## 【発明が解決しようとする課題】

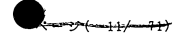
DNAプローブアレイでは固定化するプローブの種類が増大し、高密度化が進んでいる。そのため、DNAプローブアレイの蛍光標識物の分布計測装置には、高分解能に加え、高速化・高感度化が望まれる。しかし、上記の装置では、この点について十分に考慮されていない。つまり、高分解能化するには励起光のスポット径をより微小にする必要があるが、その場合(スポット当たりの露光時間が同じ場合)走査時間が増大する。さらに、スポット径が小さくなるためその内部

••	
	に存在する蛍光分子数が少なくなり、検出感度も低下する。また、高速化するに
•	は走査速度を増大させたり、励起光のスポット径を大きくする必要があるが、走
	—— 査速度を増大すると蛍光体への励起時間が短くなることで蛍光強度が小さくなっ ———
•	
-	── るには、スポット径を大きく、走査速度を遅くする必要がある。つまり、高分解 <del>─ · ─</del>
·	── 能、高速化、高感度化はそれぞれ相反しており、それらを実現するのが困難であ <del></del>
·	った。
•	
•	
	また、試料面に複数の微小スポットを形成し、それら複数のスポットからの光
	を同時に検出する装置も提案されている(例えば、特開平11-118446号
<u>.</u>	— 公報参照)。この構成では、励起光源の光束を拡げ、そこに2次元マイクロレン
<u>v</u>	─ ズアレイを配置して複数の照射スポットを形成し、これを試料面上に投影してい ────
<del>- []</del>	─ る。しかし、この場合、特に励起光にレーザ光を使用したとき、レーザ光のガウ <del>─ </del>
	── ス分布特性により、中心部のスポットの光強度は強く、周辺に行くに従ってスポ ─────
· ·	ットの光強度は小さくなり、複数の照射スポットすべての光強度を均一にするこ
	とが困難である。2次元マイクロレンズアレイの幅に比べて十分に大きい径の光
<u> </u>	東に励起光を拡げれば、その問題は低減されるが、その場合光の利用効率が悪く
<u> </u>	
•	本発明の目的は、上記の問題を解決し、高分解能、高速化を同時に達成するこ
	_ 本先 <del>りの自由は、工能の問題を解決し、同分辨能、自然化を同時に達成するこ</del> とのできるDNAプローチアレイ等における蛍光標識物の分布計測装置を提供す
•	
	· ·
	<u> </u>
	·

11 1000 - 101 / -10 -

浅村内外特許事務部

•	•		=
	· · ·	[0004]	
-		<del>「茶町が解決しようとする</del> 理題】	
	•	上記の何ねの方法も徴弱な蛍光を2次元的に検出しようとすると非常に具い時	_
	<u> </u>		
	•	間を要する。1ビームレーザ光を対象物に絞り込む方法は1絵素ずつ時系列的に	
	•	検出するため、蛍光が非常に微弱な場合 1 絵素分の検出に時間を要し、 2 次元画	
	<u> </u>	像全体を検出するにはかなりの時間を要する。微弱な蛍光を発する対象を高速に —・—	
		検出するため、1ピームレーザの励起光を強くしても、例えば6000×600 ——	
	•	0 絵素を1分で検出しようとすると1絵素当たりの検出時間は1~2 μ sec (マ	
	•	イクロ秒)となる。このような短い時間で検出しようとすると、蛍光検出強度を	
	•	広いダイナミックレンジ(例えば2 <sup>16</sup> )で検出することが困難になる。また通常	
	•	の蛍光は励起光を受光してから10 <sup>-9</sup> ~10 <sup>-5</sup> sec遅延して蛍光を発するので、	
 W	``	1 絵素当たりの蛍光検出時間が 1 から 2 μ secでは十分な蛍光検出ができない。	_
		他方ニッポウディスクを用いる方法は一様光中の微小開口の比率分しか光が有効	
	•	 に用いられないため、微弱蛍光を検出するのにかなりの時間を要する。 	
	<u> </u>		
	•	·	_
	•	·	
<u> </u>	·•		_
	•		
	•	·	
		\	_
	•		
	•	<u> </u>	
		·	
	·	·	
	<u> </u>	·	
	•	·	
	•	·	
			_
	•		



tooos Summary of the Invention

## 【課題を解決するための手段】

上記の課題を解決するために、本発明では以下に示す様な手段を施している。

### 100071

## 100087

上記DNAチップへの複数MのDNAチップへの照射スポットと共役な関係にある 結像面で照射スポット像とほぼ同程度の有効径を有するM個の受光開口を有し、当該受光開口外は遮光し、当該受光開口を透過した各々の光を検出することにより、照射スポット或いは照射スポット面以外からの雑音光を除去し信号対雑音比の高い検査を行っている。また上記照射スポット像とほぼ同程度の有効径を有するM個の受光開口は光ファイバ受光端であり、該ファイバの出射端より出射する光を検出することにより更に信号対雑音比の大きな検出を行っている。

#### 10000

上記DNAチップへの複数Mの照射スポットはスポット径 d、整数 k に対しほぼ k d の間隔を持って直線上に配列し、このスポットアレイを上記 Δ t 時間照射後、ほぼ d だけアレイ方向に移動し、Δ t 時間照射する。この動作を順次 k 回繰り返すことにより、アレイ方向に k M 個のスポット位置に亘り検査を行い、かつDNAチップと検査装置を少なくともアレイと直角方向に、相対的に移動するこ

とによりDNAチップの所望の2次元領域を検査する。また上記スポットアレイ の移動は音響光偏向器を用いて行うことを特徴とする。

また整数kは2以上であることが望ましく、さらにkは5以上であると信号耐 対音比の上で更に有利である。

## [0010]

上記スポットアレイはマイクロレンズアレイで形成する。また上記スポットア レィはホログラムで形成することもできる。上記スポットアレイのアレイ方向の 移動と同期させ、励起光により生じた蛍光が上記受光開口上のほぼ同一箇所に来 るように蛍光検出光路内に蛍光検出偏向手段を設ける。この際上記蛍光検出偏向 手段は圧電素子を用いた偏向手段を用いる。また上記蛍光検出偏向手段は励起光 を透過させ、蛍光を反射させる波長選択ビームスプリッタで構成さすることによ ・り効率よく検出できる。また励起光との分離を良くするため励起光路から分離さ れた蛍光検出光路内に蛍光のみを透過し、励起光を遮光するフィルタを用いる。

#### [0.011]

上記M個のマルチ励起スポット光が上記対物レンズの瞳上でほぼ同一位置Aを 通過するようにし、DNAチップで正反射した当該励起光が対物レンズの瞳上の 位置B'に達するように構成する。このようにして、対物レンズの瞳上にあるB ′の位置、もしくは蛍光検出光路内にあり上記対物レンズの瞳と共役な面上の B 'の像位置、に反射励起光を遮光する手段を施すことにより雑音成分となる励起 光を蛍光検出信号から除去する。

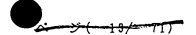
#### <del>100121</del>

また上記M個のマルチ励起スポット光が上記対物レンズの瞳上でほぼ同一位置 Aを通過し、DNAチップで正反射した当該励起光が対物レンズの瞳上の上記A とは異なる位置Bを通過するように構成する。このようにして対物レンズの瞳も しくは、蛍光検出光路内で対物レンズの瞳と共役な位置にBを中心に所望の径の 反射励起光を遮光する部材を配置する。このようにして雑音成分となる励起光を 蛍光検出信号から除去する。

#### 400131

更に上記遮光する反射励起光を正反射励起光にし、DNAチップ内の異物から





散乱した励起光が上記遮光手段又は遮光部材外から透過するようにして取り出し、取り出された散乱光を上記蛍光検出光路から分岐し、DNAチップの照射スポットと共役な位置で撮像して、検出する。検出した散乱光の像の撮像情報を用いて、上記蛍光検出手段で検出した蛍光情報を補正する。このようにすることによりDNAチップ内に存在する異物からの散乱光の影響を排除して正確な検出が可能になる。

## [0014]

上記M個のマルチ励起スポット光をレーザ光源で形成する。このようにすることにより微小なスポットに強度の大きい励起照射が実現する。またM個のマルチ励起スポット光を複数の半導体レーザ光源により形成することにより、小さな実装体積でより大きな励起照射が実現する。この際上記複数の半導体レーザ光源より出射した光を光ファイバに導入し、M個の所望のピッチで整列した当該光ファイバの出射端から出射する構成にする。このようにすることにより所望のピッチ配列であるM個のマルチ励起スポット光を得ることが可能になる。

## <u> [0-0-1-5]</u>

光信号蓄積型撮像手段として超高感度の $N_x \times N_y$ 画素数からなる 2 次元撮像装置を用い、 $n_x$ 、 $n_y$ を整数とし、スポット径 d の励起光を×方向に $n_x$  d 、 y 方向に $n_y$  d のピッチで $N_x \times N_y$  スポット同時に照射する。このようにして得られる $N_x \times N_y$  からなる蛍光スポット像を超高感度 2 次元撮像装置で検出し、かつ検出装置とDNAチップとの相対位置をピッチ d で x y 方向に $n_x \times n_y$  ステップ移動する。このようにすることによりDNAチップの所望の領域を検出することが可能になる。

#### 100187

また上記励起光は複数の異なる波長からなり、複数の蛍光体を付加した異なる ターゲットを分離して検出する。更に上記複数の波長からなる励起光を同時に照 射し、複数の蛍光体を付加した異なるターゲットを分離して同時に検出する。こ のようにすることにより多様な検出対象を高速に行うことが可能になる。

## [0017]

上記被検査DNAチップの所望の蛍光体を付加したターゲットをハイブリダイ

•	
	ゼーションした検査面上に、上記励起スポット光の近傍に第2の光を斜め入射さ
	せ、該検査面で反射した光の位置を検出することにより焦点検出する。この検出
	——————————————————————————————————————
	<u> </u>
	 上記第2の斜め入射させる光を検出面にたいしS偏光にする。このようにする
	にすることにより、蛍光検出信号に雑音を重畳させずに正確な検出が可能になる
***************************************	·
###	·
= <del> </del>	<del>[0004]</del>
	本発明の目的は、 <del>このような</del> 従来のマルチスポット光形成方法における光の利
	用効率が悪く、マルチスポット光間の強度のばらつきが大きいという課題を解決
<u> </u>	し、ほぼ均一な強度のマルチスポット光を得る方法及びその装置を提供すること ——
	<u> </u>
	<u>.                                    </u>
	更に本発明の目的は、ほぼ均一な強度のマルチスポット光を用いて、共焦点検 ——
	出、蛍光検出及びDNA検査を行う方法及びその装置を提供することにある。 ——
	<u> </u>
	<u>.                                    </u>

		<u> </u>
	— 【 <u>課題を解決するための手段</u> 】	
•		
-	一 の様な構成にした。	
•	[0007]	•
<u>.</u>	─ 即ち、ほぼ同一方向に向かい、隣同士が比較的近接している複数Nのレーザビ	•
	<ul><li>一ムを、偏光素子に入射させることにより、この各ピームの2つの互いに直交す</li></ul>	
	ー る偏光成分のビームに分離することにより複数 2 N のレーザビームとする。その	
•	後、ほぼ同一方向に向かい、隣同士が近接している複数2Nのレーザビームにす	
	්	
		<u> </u>
- 10 -		•
		•
Î.		•
<u>:</u>		
		·
		•
•		•
•	•	
	•	•
		•
		•
		<del>-</del>

<del>ベージ( 9/ 35)</del>

## ファイル名 = D00000201A1.el

### <del>[0008]</del>

このような 2 倍の近接するビームを得る具体的方法として、複数 N の近接するレーザビームを、偏光ビームスプリット面と、この偏光ビームスプリット面に平行で、該偏光ビームスプリット面からL1 及びL 2 の距離にある全反射面とを有するマルチスポット光 2 倍化プリズムで構成された上記偏光素子に入射する。このようにすれば、前記複数の近接するレーザビーム数を 2 倍の 2 N にすることができる。

## [0009]

また複数 N の近接するレーザビームを、異方性光学媒体からなる上記偏光素子に入射し、該異方性光学媒体内を各ビームの 2 つの互いに直交する偏光成分のビームに分離することにより複数 2 N のレーザビームとする。このようにすればほぼ同一方向に向かい、隣同士が近接している複数 2 N のレーザビームにすることが可能になる。

#### [0010]

更に上記のようなビームを 2 倍化する偏光素子を複数 M 用いることにより 2 M N の レーザビームを得ることが可能になる。

#### <del>[0011]</del>

上記1個以上の偏光素子の少なくとも1個に入射する複数Nの近接するレーザビームはそれぞれ収束レーザビームである様にすると、この収束ビームの収束位置で微小マルチスポット光が得られる。この際この収束ビームは複数配列されたレンズにより形成することでマルチスポット光が形成される。

#### [0012]

また上記収束レーザビームの収束位置に1≦M′≦Mを満たす整数M′に対して2<sup>M′</sup>N個以上のマルチスポット光収束径程度の開口を並べたマスクを配置し、この開口にマルチスポット光が集光するようにすれば雑音迷光のない純粋な微小マルチスポット光を得ることが可能になる。

## 100131

上記の複数Nのレーザビームはレーザ光源出射ビームもしくは平行ビーム化された半導体レーザのビーム径 d に対し、4 d 以下の隣接間隔ピッチを有する場合

#### ファイル名 = D00000201A1.el

でも2倍化することが可能であり、また2倍化して隣接ビーム間隔を更に1/2<sup>M</sup> にすることが可能である。即ち平行光束のレーザビームの径 d より小さなピッチのマルチスポット光をレンズ系を用いずに形成することができる。

#### -[0014]

上記した複数 N の レーザビームの形成方法として、斜辺が出射面に対しほぼ45 度になる断面を有する三角形とこの斜面に接触しこの斜面と平行な全反射面を有する平行四辺形の断面を有する第2のビーム2倍化プリズムを1個以上設ける。このようにすれば例えば N / 2個の レーザビームをこの第2のビーム2倍化プリズムにより複数 N の レーザビームを形成できる。

#### $\{0.015\}$

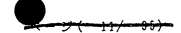
更に、上記第2のビーム2倍化プリズムを異なる寸法からなる2種以上のものを用い、これをビームの進行方向から順次大きいものから小さいものにn段のカスケード状に並べビーム数を2<sup>n</sup>倍化する。即ち最終段のビーム2倍化プリズムの寸法をDとし他とき、この数をN/2、その前の段のビーム2倍化プリズムの寸法を2Dとしその数をN/4、初段の寸法を2<sup>n-1</sup>Dとし、その数をN/2<sup>n</sup>とする。このようにすると、N/2<sup>n+1</sup>個のわずかなビームからN個のレーザビームが得られる。

### <del>[0016]</del>

以上説明した方法により、1個又は複数のレーザ光源より出射したレーザビームからマルチスポット光が得られる。しかもビームの2倍化の方法は何れも1ビームを偏光素子やビーム分割プリズムで行っているため、2分化後のビームのエネルギー総和は元のビームエネルギーの92%以上にすることが可能であり、収束ビームを作るレンズやこれら偏光素子の表面での反射ロス等を考慮しても各出射レーザエネルギーを総和した全エネルギーの70%以上がマルチスポット光の合計エネルギーにすることが可能になる。

#### $\{0017\}$

更に上記の光学部品の表面での反射損失を反射防止コート等で行うことにより 1個以上のレーザ光源より出射したレーザビームの各出射レーザエネルギーを総 和した全エネルギーの90%以上がマルチスポット光の合計エネルギーになる様



ファイル名 = D00000201A1.el

にできる。

#### <del>-10010}</del>

ガウス分布のいろいろな場所の部分からマスチスポットを形成する従来の方法 に比べ、ビームの分割を容易に均等にでき、マルチスポット光の各スポットエネ ルギーのばらつきが ±20%以内にすることができる。

#### (0019)

しかも上記の偏光素子に入射する光の偏光状態を適正化したり、多層膜タイプの偏光ビームスプリッタの膜厚を適正化することにより 2 倍化されたビームの強度をほぼ等しくすることが可能になり、マルチスポット光の各スポットのエネルギーばらつきが ±10%以内にすることができる。

## [0020]

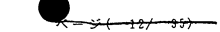
以上説明したレーザビームの2 M'倍化により、近接したマルチ微小スポットを形成することが可能になるので、このようにして得られたマルチスポット光を共焦点検出、蛍光検出,あるいはDNA検出等に用いる。これにより、従来不可能であった光の利用効率の高い、またマルチスポット光間のばらつきが小さい検出ができるようになり、その結果高速で高精度の共焦点検出、蛍光検出,あるいはDNA検出等が可能になる。

#### 100211

上記した本発明のマルチスポット光形成手段を用いて作られたマルチスポット 光を被観測物体に投射し、被検査物体で反射もしくは透過した光を上記投射スポットが 結像する位置に配置したマルチ開口で透過させる。この各開口の透過光をそれぞれ個別に検出する。このようにして共焦点検出することにより光の利用 効率が高く、マルチスポット光間のばらつきが少ない共焦点検出が可能になり、高速高精度の共焦点検出が実現する。

#### -10023

上記した本発明のマルチスポット光形成手段を用いて作られたマルチスポット 光を励起光とし、蛍光体を含む被観測物体に投射する。この励起光により被検査 物体で発生した蛍光を励起光から分離し、上記励起光投射スポットで発生する蛍 光が結像する位置に検出器を配置することにより各マルチスポット光位置の蛍光



## ファイル名 = D00000201A1.el

を検出する。このようにすることにより、複数の位置に強度の高い励起光を同時 に照射することができ、また各スポットのばらつきが小さいので、高速、高精度 の蛍光検出が可能になる。

## <del>{0023}</del>

上記の蛍光検出において、上記励起光投射スポットで発生する蛍光が結像する位置に配置したマルチ開口で透過させ、各開口の蛍光透過光を個別に検出する検出器を配置する。このようにすることにより励起光で発生する被観測物体以外の蛍光を排除し、信号対雑音比の高い蛍光検出が可能になる。

### [0024]

上記した本発明のマルチスポット光形成手段を用いて作られたマルチスポット 光を励起光とし、蛍光体を付加したDNAを含む被観測物体に投射する。被観測物体はガラス等の基板の予め決まられた位置に既知のプローブDNAを付着させておき、被検査対象である生体試料から精製増幅したDNAの一端に蛍光物質を付加したターゲットDNAを上記ガラス基板上に流し、プローブDNAの塩基配列に対応するターゲットDNAをハイブリダイズされたものである。この被測定物体にマルチスポット光励起光を照射し、DNAに付加した蛍光体を励起し、蛍光を発生させる。この蛍光を励起光から分離し、上記投射スポットで発生する蛍光が結像する位置に検出器を配置することにより各マルチスポット光位置の蛍光を検出し、検出した位置と検出信号強度からDNAを検査する。

#### $\{0.035\}$

上記のDNA検査において、上記励起光投射スポットで発生する蛍光が結像する位置に配置したマルチ開口で透過させ、各開口の蛍光透過光を個別に検出することにより各マルチスポット光位置の蛍光強度を検出することによりDNAを検査することにより更に信号対雑音比の大きなDNA検査ができる。

#### (0026)

蛍光検出及びDNA検査においては励起光と蛍光の波長が比較的接近する場合が多い。このような場合マルチスポット光を用いると検出及び検査の視野が大きくなり、各マルチスポット励起光で発生する蛍光を検出系に導く途中に挿入する励起光から蛍光を分離する光学系の特性が不十分になる。即ち 結像光学系から



• •		
	──検出器に至る途中に投入される波長分離ビームスプリッタや干渉フィルタ等の励 — ∸	
<u> </u>	起光から蛍光を分離する光学系に入射する蛍光の入射角が各スポットで異なって	
<u> </u>	しまう。その結果マルチスポット光の場所により、遮蔽すべき励起光が洩れてし	
<u>.                                    </u>	まい正確な蛍光検出ができなくなる。	
•		
•		
•		
•	セントリック結像光学系にし、該結像光学系と結像位置の間に干渉フィルタ又は	
•	 及び波長分離ビームスプリッタを挿入する。このようにすれば、どのスポット励	
·	 起光からの蛍光も干渉フィルタや、波長選択ビームスプリッタに同一の入射角で	
	- 入射する。この結果どのスポットからの蛍光及び雑音成分となる励起光も同一条	
<u> </u>	- 件で、従って最適な条件で、それぞれ蛍光を選択し、励起光を除去することがで	
<u>.</u> Ø M .	- き、励起光漏れの極めて小さい、従ってノイズの極めて少ない蛍光検出ができる	
	。以上の結果、更にこの蛍光検出法を用いて、励起光の反射光強度に対し極めて	
	微弱な強度の蛍光を検出する必要のあるDNA検査を正確に髙精度にできるよう	
	になる。 	·
	•	
<u> </u>	<del></del>	
•		
•		
•		
•		
•		<del></del>
•		
· .	·	
•	Y	
•	·	

		·
•	本発明の目的は、上記の問題を解決し、高分解能、高速化を同時に達成するこ	
•	- とのできるDNAプローブアレイ等における蛍光標識物の分布計測装置を提供す	-
	- - ることである。	
	<del>-{ 0 0 0 8 } -</del>	
•	<u>【課題を解決するための手段】</u>	
•	上記目的を達成する本発明による蛍光標識物の分布計測装置は、基板上の試料	
	面に捕捉された蛍光標識物の発光パターンを走査して読みとる蛍光標識物の分布	<u></u>
·	計測装置において、読み取り対象の基板を載せるステージと、基板上の試料面に	
<u>.                                    </u>	複数の照射スポットを当該照射スポットの径より大きな指定の間隔で形成する手	
<u>.</u>	段と、ステージを移動させる移動機構と、試料面上の複数の照射スポット部より	•
-	生じる発光を集光し検出する集光検出手段と、複数の照射スポットの形成位置に	<u> </u>
12.0	応じて試料面のほぼ全面を照射するように移動機構を制御する制御手段と、集光	
<b>T</b> .	検出手段からの信号を処理して試料面の画像を再構成する処理手段とを含むこと	
	を特徴とする。複数の照射スポットの強度は実質的にほぼ同じとする。	· · ·
= 14		
	複数の照射スポットを形成する手段は、励起光源として少なくとも一個のレー	
	ザ光源を含み、励起光源からの光を分割して試料面上に隣接する照射スポットの	
<u>.</u>	間隔が1mm以下になるように並べて結像するものとすることができる。励起光	
·	源からの光を分割する手段は、分割プリズム、光学異方性媒体、光ファイバ又は	
•		<u> </u>
<u>.</u>	•	
•		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
•		<u> </u>
•		<u> </u>
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
· · ·	\	•
•	<u> </u>	•
•		<u>-</u>
<u> </u>		•

17

退村内外特許事務所

偏光ミラー、あるいはこれらの組み合わせを含んで構成することができる。

#### [0008]

複数の照射スポットを形成する手段は、また、N個(N≥1)の励起光源とM 段 (M > 2) の 2 分割手段を備え、N × 2 <sup>M</sup> 個の照射スポットを形成するものと す る こ と が で き る 。 2 分 割 手 段 と し て は 、 分 割 プ リ ズ ム 、 光 学 異 方 性 媒 体 、 光 フ ァイバあるいは偏光ミラーを用いることができる。

#### [0009]

複 数 の 照 射 ス ポ ッ ト を 形 成 す る 手 段 は 、 ま た 、 複 数 の レ ー ザ 光 源 と 複 数 の 光 フ ァイバを備え、複数の光ファイバの出射端を一直線上に配置することで複数の照 射スポットを形成するように構成することができる。

・複数の照射スポットはほぼ一定間隔で一直線上に位置するのが好ましい。

集光検出手段は、複数の照射スポット部より生じる複数の蛍光発光を集光しほ ぼ同時に検出するもので、波長選択フィルタを備え、複数の照射スポット部より 生じる発光のうち励起成分と蛍光成分とを分離し蛍光成分を検出する。集光検出 手 段 は 、 複 数 の 照 射 ス ポ ッ ト 部 よ り 生 じ る 発 光 が 結 像 す る 位 置 に 照 射 ス ポ ッ ト 部 の数と同数のピンホールを備え、該ピンホールを通過する光を検出するようにす ることができる。

#### 400101

制御手段は、ステージを特定の1軸方向に、第1の微小幅毎のステップ的な移 動n回と、それに続く第1の微小幅に比べて大きな第2の幅のステップ移動1回 を単位として移動させ、これを繰り返して試料面を走査する方式によって試料面 の全面を計測することができる。より具体的には、照射スポットの並び方向への 移 動 を 照 射 ス ポ ッ ト 間 隔 の 1 / n ( n : 整 数 ) の 幅 毎 の ス テ ッ プ 的 な 移 動 n - 1 回と、それに続く、(励起スポット群の両端の幅+第1の幅)のステップ移動1 回を単位として、これを繰り返して試料面を走査するようにステージ移動を制御 .することができる。

#### <del>10011</del>

集 光 検 出 手 段 か ら の 信 号 を 取 り 込 み は 、 ス テ ー ジ が 複 数 の 照 射 ス ポ ッ ト の 並 び 方向と直角方向に移動しているときに行うのが望ましい。

<u> </u>			
		カー・マー・ 神器の四針コギット部を同時に形成す	
		- 複数の照射スポットを形成する手段は、複数の照射スポット部を同時に形成す ―	
	•	る必要があり、試料面に光を結像するために、開口数0. 7以上、有効視野1. 一	•
-	<u>·</u> _	- ○ m m 径以上、試料面とレンス先端との距離 0 . 7 m m 以上である集光レンズを -	<del>.</del>
		- 使 用 す る <b>。</b>	<u> </u>
	•	<del>(0013)</del>	•
		- 複数の照射スポットを形成する手段は、光軸方向の長さが異なる複数の光学異	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
<del></del>	•	- 方性媒体又は結晶軸方向が各々異なる光学異方性媒体と、光学異方性媒体同士の	•
	•	_ りに然に入るれる。 — 間に配置された波長板とを備えて構成することができる。	•
	<u>•</u> _	複数の照射スポットを形成する手段は、また、複数の光学異方性媒体と波長板 	•
	•		<u> </u>
	·	_ とを交互に配置した素子を備え、各光学異方性媒体の光の進行方向の長さがその	•
T T	· · ·	_ 直前の光学異方性媒体の長さの約半分であるように構成することができる。	
T T			•
		複数の照射スポットを形成する手段は、また、励起光源からの光を走査して整	•
VI TV		- 列させた複数の光ファイバの一端に順次入射させ、光ファイバの出射端を一直線	<u> </u>
= <del>1</del> 5		- 上に配置することで複数の照射スポットを形成するようにしてもよい。 —	•
		また、各照射スポットの検出信号毎に強度補正を行う機能を設けるのが好まし	•
		- V1.	
		1	
	•	·	<u> </u>
	· · · · ·		•
	•		•
	•		•
	•		•
	·		•
			•
		,	•
	•		
	•		•
		Ψ'	•

•	10005	
·	本発明は <del>これら従来の課題を解決し、</del> 微弱な蛍光を2次元の大きな解像本数を	:-
<del>-</del>	必要とする検出対象物に対して、髙速、髙分解能にかつ高感度に検出する技術を	
<u> </u>	提供する。またこの技術を用いて、髙感度高速にDNAを検査する技術を提供す	
•	る。	
•	<del>[0008]</del>	
•	<u> 【課題を解決するための手段</u> 】	
	\目 6分 を <b>定</b> 衣 リコ ため / 上記の <del>課題の解決方法として</del> 本発明は以下の手段を用いている。	
•	<del>1007</del>	
•_	蛍光特性を有する対象物体に多数Mの微小なスポットからなるマルチスポット	
<u>·</u>	励起光を照射する。この励起光により得られる各マルチスポットからの蛍光を励	•
<u> </u>	起光から分離し、この対象物体から発する蛍光像をフォトンカウント可能な複数	
•	の微弱光検出素子で検出する。このようにすれば非常に微弱な蛍光でも検出でき	•
<u> </u>	•	
•	る。各検出素子から得られるフォトン信号をそれぞれ個別にフォトンカウントし	
	、各検出素子で検出されたフォトンカウント数Npmを個別に記憶する。さらに	•
•	マルチスポット光と対象物体との位置を相対的に駆動系等により変化させ、各検	
·	出器のフォトンカウント数を順次記憶して行く。このようにして対象物体上の所	
	望の範囲に亘りフォトンカウント数データを記憶収集してゆけば、この収集デー	•
•		•
•		
•		•
•		
		•
· · ·		
•		•
•		<u>·</u>



## ファイル名 = D00005301A1.el

タから蛍光画像を構成することができる。

#### <del>{0008}</del>

また上記マルチスポット光の代わりにシート状励起光を用いる。このシート状励起光を照射することにより得られる長細い形状を有する照射領域からの蛍光を励起光から分離し、該対象物体から発する蛍光像をフォトンカウント可能な複数の微弱光検出素子で検出する。各検出素子から得られるフォトン信号をそれぞれ個別にフォトンカウントし、各検出素子で検出されたフォトンカウント数Npmを個別に記憶する。シート状励起光による細長い形状を有する照射領域と該対象物体との位置を相対的に変化させ、各検出器のフォトンカウント数を順次記憶して行く。このようにして対象物体上の所望の範囲に亘りフォトンカウント数データを記憶収集してゆけば、この収集データから蛍光画像を構成することができる

#### <del>10009</del>

マルチスポット又はシート状励起光を照射し同時にM絵素の蛍光を検出することにより従来の課題で示した上記 1 分で 6 0 0 0 × 6 0 0 0 画素を検出するには 1 絵素当たり $M\sim2$  M  $\mu$  secの時間をかけることが可能になる。例えばM=5 0 ならこの時間は 5  $0\sim1$  0 0  $\mu$  secとなり、上記の蛍光発生遅延の問題を解決で きる。またダイナミックレンジを確保し、かつ高感度の検出が下記理由により可能になる。

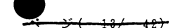
#### <del>(00)</del>

即ち、1絵素当たりの検出時間が1μsec程度であると高感度検出を行うに必要なフォトンカウントの計数時間に足る検出時間が短くなり、ダイナミックレンジの確保が困難になる。これは1フォトンを検出したときに発生するフォトンパルス信号のパルス幅が数十nsであるため、1μsecの時間内ではせいぜい数十パルスの信号しか検出できないためである。またこのような短い時間で蛍光強度をアナログ的に検出しようとしても、検出回路の周波数特性から十分なダイナミックレンジを確保して検出することは困難である。

## <del>{0011}</del>

上記の対象物として蛍光分子を付加したDNA断片を対応するDNAに結合さ

)



#### ファイル名 = D00005301A1.el

せたサンブルを用いて以下のようにして検査する。一例として検査対象がDNAチップの場合、先ず検査対象であるDNAから前処理により作成したDNA断片に所望の蛍光体を付加したターゲットを上記DNAチップにハイブリダイゼーションされた被検査DNAチップに、多数Mの微小なスポットからなるマルチスポット励起光を照射することにより得られる各マルチスポットからの蛍光を励起光から分離する。分離したDNAチップから発する蛍光の像をフォトンカウント可能な複数の微弱光検出素子で検出する。各検出素子から得られるフォトン信号をそれぞれ個別にフォトンカウントし、各検出素子で検出されたフォトンカウント数Npmを個別に記憶する。さらに上記マルチスポット光と該DNAチップとの位置を相対的に変化させて上記各検出器のフォトンカウント数を順次記憶していく。このようにして上記DNAチップ上の所望の範囲に亘りフォトンカウント数データを記憶収集し、この収集データから蛍光画像を構成することによりDNAを検査する。

#### 100121

上記マルチスポット光に代えてシート状ビームを用いても、上記蛍光検出でシート状ビームを用いる蛍光検出で説明したのと同様にターゲットDNAに付加した蛍光を検出することにより、DNA検査を行うことができる。

## <del>[0013]</del>

上記対象物体に照射されるマルチスポット励起光又はシート状の励起光の最小絞り径となる位置にある物体面からの蛍光像の合焦点位置にマルチスポット像またはシート状の細長い領域像のみを通過せしめるマルチスポット開口または細長い開口を配置し、共焦点検出する。このようにすることにより、信号対雑音比の大きい共焦点画像が得られる。即ち、検出したいマルチスポット位置の蛍光、或いはシート状ビームの位置の蛍光を、それ以外の光路中に存在する蛍光物質等の背景にある蛍光雑音から影響を受けずに、低雑音で検出できる。蛍光検出を行うサンプルが2次元平面内にあるときにはマルチスポットとサンプルをこの平面内で相対位置変化させ共焦点検出を行えば、この平面外にある蛍光体による雑音の影響を殆ど受けずに信号対雑音比の大きな蛍光検出或いはDNA検査を行うことができる。

<del>2-2 (-14/-42)</del>

#### ファイル名 = D00005301A1.el

#### 100141

上記マルチスポット光を用いる蛍光画像検出で、マルチスポットと対象物の相対位置変化を対象物体面内の2方向と対象物体面に垂直な方向の計3方向のうち少なくとも1方向に行う。特に上記の共焦点検出の場合、マルチスポットの最小絞り込み位置、或いはシートビームの最小絞り込み位置から対象物を光軸方向に相対位置変化させることにより、得られる蛍光像強度の変化から合焦点位置を求め、この位置での蛍光強度から表面に凹凸のある対象に対して、正しい蛍光強度情報と、表面凹凸情報、或いは蛍光を発している3次元的な位置情報を得ることが可能になる。

## $\{0015\}$

上記従来の1スポット励起光の場合における問題点で示したように、高速に蛍光画像を検出するためマルチスポット光の数は多いほど有利である。 Mは1 O以上にするとこの時間内で検出できる最大のフォトンカウント数は数百と大きくなり、高感度、広ダイナミックレンジを実現する上で有効である。 DNA検査等では更に高速化を行うためスポットの複数化の効果は大きく。 Mを5 O以上にすると更に良い。即ちMを5 O以上にすると例えば6 O O O × 6 O O O 0 絵素を1 絵素当たり数十μs かけて検出し、全画素を1分以内で検出することが可能になる。

### $\{0016\}$

上記マルチスポットは、複数の検出素子、とりわけ1ないし2次元の直線上に配列した検出素子で検出するため、また検出した複数の情報を対象物或いはDNAチップの位置情報に対応させ蛍光画像として出力するため1又は2次元の直線上に配列させる。

#### [0017]

上記マルチスポット励起光またはシート状励起光と対象物の相対位置変化を行い1絵素分の移動をおこなう周期をTdとする。このとを上記フォトンカウント信号の単独フォトン検出時のパルス幅 $\Delta$ t 0で割った値、即ちTd/ $\Delta$ t 0に1以下 0. 1以上の所望の係数  $\alpha$  を掛けた値,即ち $\alpha$  Td/ $\Delta$ t 0 を求める。この値が上記フォトンカウント数Npmに達していることを判断基準にして、即ち、 $\alpha$  Td/ $\Delta$ t 0  $\geq$  N p m o 時上記マルチスポット励起光またはシート状励起光の

')

<del>y ( 15/ 42)</del>

## ファイル名 = D00005301A1.el

強度を変化させる等の方法により、蛍光検出強度が小さくなるようにしてフォトンカウントができるようにして検出を行う。即ち 1 絵素を検出する時間をフォトンパルス時間幅で割った値のα倍以上のフォトンカウントは精度の点で不可能であるため、励起光を小さくしたり、或いは励起光照射時間を短くし実効的に励起光強度を小さくしたり、或いは検出蛍光を小さくするため検出素子のゲインを小さくし、実効的にフォトンカウント値にする。

#### 10018

上記マルチスポット光またはシート状励起光を2波長以上の多色光にする。このようにすることにより蛍光検出の情報を多くし、蛍光検出機能、DNA検出機能を向上させる。

#### (0019)

また、上記フォトンパルス信号がハイレベルにある時間を1絵素分の検出時間 T d 以内の時間 β T d に亘り加算計測する。この値をT h ′ とするとき、1以下の所定のγに対し、T h ′ ≧ γ β T d の条件を満足するか否かを判定する。仮にこの式を満たすとき、上記検出素子の出力信号をアナログ的に積分する回路で積 算した結果を用いる。このようにすることにより強い蛍光にたいしても検出できるようになる。即ち、フォトンカウントが不可能な強い気を検出しても、アナログ的に積分することにより強い蛍光の検出が可能になる。しかも、アナログ的に積分することにより強いが可能になる。しかも、アナログ検出の時間をT d 以内にすれば、1 絵素当たりの検出時間を変えずに全絵素に亘り検出できる。この結果、フォトンカウントを用いる微弱な蛍光からこの積分検出を用いる強い検出強度までの広いダイナミックレンジによるるアナログ積分検出を用いる強い検出することが可能になる。また上記 α が 1 に相当する検出法として、フォトンカウントとアナログ積分検出を同時に並行して行い、得られた両結果を比較判断して、何れかの検出結果を用いる。

#### <del>-[0020]</del>

また、上記の励起光源としてレーザを用いる。このレーザの共振器内にマルチスポット発生ホログラム又はシートビーム発生ホログラムを配置し、レーザ共振器内の強力なレーザ光でマルチスポットを発生させる。通常レーザの共振器内の 光エネルギーは出射するビームのエネルギーの10倍以上になっている。通常の

		<u> </u>	
•	レーザでは出射ウィンドウのミ	ラーの反射率は約90%にし、残り約10%を出	•
		の出射ウィンドウの反射率を100%にし、光を	•
<u> </u>	•	器内の光路にホログラムを配置することにより、	<u> </u>
		をマルチスポット光もしくはシート状ビームとし	•
	て利用することができる。この	結果従来のレーザ出射光路中にホログラムを配置	<u> </u>
•	する場合に比べ、10倍近い強	度のマルチスポット光もしくはシート状ビームが	•
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	得られ、高速高感度の蛍光検出	、並びにDNA検査を行うことが可能になる。	·
•			
-			•
<u>.</u>			·
			•
<u>M</u>		•	•
Horn Horn	•		•
= 			
			·
			•
			•
•			•
•			• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
			•
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	•
			•
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			•
	,		·
			•
			•
	Ψ		•

#### (0065)

#### 【発明の効果】

本発明によりレーザ光源より発したレーザ光を非常に効率よく、無駄なく、マルチスポット光にし、かつ各マルチスポット光のばらつきが非常に少なくできるようになった。この結果このマルチスポット光を用いて高速、高精度の共焦点検出が可能になった。またこのマルチスポット光を用いて高速、高精度の蛍光検出、並びにDNA検査が可能になった。

#### 10065

### 【発明の効果】

m

M

以上説明したように本発明により、1絵素から数カウントのフォトンパルスが得られるような微弱な蛍光検出物体、とりわけDNA検査で用いられるDNAマイクロアレイを高速に高分解能、高感度で検出することが可能になった。またアナログ積分検出をも可能にし、非常に広いダイナミックレンジを有する検出が可能になった。即ち、例えば6000×6000絵素の蛍光画像を2<sup>16</sup>のダイナミックレンジで1分の検出時間で検出することも可能になった。この結果DNAチップなどの検査対象を1分程度の検査時間で検出することが可能になり、広く行われている集団検診で採取される大量の検体サンプルを短時間でかつ正確に検査することが可能になる。

## (0006)

また本発明はDNA検査にのみ適用されるわけではなく、蛍光検出顕微法に広く使われる。従来長い時間を要していた観察や、検査の時間を大幅に短縮する。即ち数フォトンしか検出されない微弱光まで短時間で検出できるようになった。また微弱光から強い検出光まで広い範囲に亘り短時間で髙精度に検出できるようになった。

【図面の簡単な説明】	Brief	Description	of	Prawings
[図1]		1		•

本発明の実施形態を表す図。

【図2】

本発明の実施形態図で、マルチスポット照射を表す。

[図3]

本発明の実施形態図で、マルチスポット照射の移動を表す。

[図4]

本発明の実施形態図で、マイクロレンズアレイによるマルチスポット発生を表す。

【図5]

本発明の実施形態図で、図1の実施形態を説明する図。

(图6A,6B,6C,6P,6E

波長選択ビームスプリッタ固定時のスポット蛍光像の動きを説明する図。

[図7]

波長選択ビームスプリッタ偏向時のスポット蛍光像の動きを説明する図 ※A-& F 【図 & 】

<u>本発明の実施形態し</u>、図1の各部品の動作、検出信号等を表す図。

[図9]

図1の実施形態で、蛍光像検出面の像の動きを表す図。

[図10]

図1の実施形態で蛍光検出面の受光開口を表す図。

[図11]

本発明の実施形態図で、マルチスポットをホログラムで形成する図。

[図12]

|图11 / |上記||のホログラムを作成する方法を示す図。

[図13]

本発明の実施形態を示す図。

【図14】

図13の実施形態で用いる2次元マルチスポット発生用マイクロレンズアレ。

[図15]

本発明の実施形態で波長分離ビームスプリッタの特性を示す図。

[図16]

本発明の実施形態で干渉フィルタの特性を示す図。

[図17]

本発明の実施形態図で、励起光を空間フィルタで遮光する図。

网 [图 18]

上記空間フィルタの図。

[図19]

本発明の実施形態図で、偏向を利用する励起光遮光法を示す図。

[図20]

本発明の実施形態図で、1次元スポットアレイを2次元マルチチャンネルフォトマルで検出する図。

【図21】

上記図20の実施形態でファイバの入出射端とスポット像取り込みを示す図。

[図22]

本発明の実施形態図で、励起光を複数の波長にして検出する図。

[図23]

本発明の実施形態図で、複数の半導体レーザを励起光に用いる図。

[図24]

本発明の実施形態図で、ファイバの出射端からマルチスポット光を得る図。

[図25]

本発明の実施形態図で、1本のレーザビームからマルチスポットを得る図。

[図26]

本発明の実施形態図で、励起光を複数の波長にして同時に検出する図。

[図27]

本発明の実施形態図で、マルチスポット光を斜め照射し、正反射励起光を瞳上で遮光する図。

【図28】

上記図27の瞳上の遮光部を示す図。

[図29]

本発明の実施形態図で、励起散乱光を検出し異物位置を求め、蛍光検出結果を補正する方法を示す図。

【図30】。

±記図29の対物レンズとDNAチップの間の励起正反射光と散乱励起光を示す図。 √31/A, 31 B, 31C →

[ Ø 3 1/]

図29の異物散乱光の検出信号による補正の方法を示す図。

【図32】

本発明の実施形態図で、フォーカス検出と、制御を示す図。

[図33]

図32のフォーカス検出で、DNAチップの反射呼応を示す図。

【図34】

本発明の実施形態図で、対物レンズを通してフォーカス検出する図。

[図35]

本発明の実施形態で、DNAチップの全検査対象域を検出する方法を示す図。

【図36】

図35の実施形態の拡大説明図

[図37]

図35の実施形態の拡大説明図

図3 5 の実施形態でマルチスポットの動きを示す図。   図3 5 の実施形態でDNAチップチャックの×方向の動きを示す図。   図4 0 ] 図3 5 の実施形態でDNAチップチャックのメ方向の動きを示す図。   図4 0 ] 図3 5 の実施形態でDNAチップチャックのメ方向の動きを示す図。   図4 0 ] 図 1		
図39] 図35の実施形態でDNAチップチャックの×方向の動きを示す図。 [図40] 図35の実施形態でDNAチップチャックのy方向の動きを示す図。  【図面の簡単な設明】		
図35の実施形態でDNAチップチャックの×方向の動きを示す図。  [図40]  図35の実施形態でDNAチップチャックのy方向の動きを示す図。  【図面の簡単な説明】  (図YT)  本発明によるマルチスポット光形成手段の1実施形態の構成を示す正面図。  [図2]  本発明によるマルチスポット光形成手段の1実施形態の構成を示す正面図。  (図3)  本発明によるマルチスポット光形成手段の1実施形態の構成を示す正面図。  [図4]  本発明によるマルチスポット光形成手段の1実施形態の構成を示す正面図。  [図4]  本発明によるマルチスポット光形成手段の1実施形態の構成を示す正面図。  [図4]		図35の実施形態でマルチスポットの動きを示す図。
図35の実施形態でDNAチップチャックのy方向の動きを示す図。   図35の実施形態でDNAチップチャックのy方向の動きを示す図。   14		【図39】
図35の実施形態でDNAチップチャックのy方向の動きを示す図。   (図面の簡単な説明)	-	
(図面の簡単な説明)		[図40]
AIA		
A1A		
本発明によるマルチスポット光形成手段の1実施形態の構成を示す正面図。		
五41 B, 41C, 41日は   1日 41 A の ち か		(図)·
1 4 1 A の を		) 本発明によるマルチスポット光形成手段の1実施形態の構成を示す正面図。
(図2)   本発明によるマルチスポット光形成手段の1実施形態の構成を示す正面図。		11年1月1日、11日1日、11日1日、11日1日、11日1日、11日1日、11日1日、11日1日、11日1日、11日1日、11日1日、11日1日、11日1日、11日1日、11日1日、11日1日、11日1日、11日1日、11日1日、11日1日、11日日、11日日
本発明によるマルチスポット光形成手段の1実施形態の構成を示す正面図。 [図3] 本発明によるマスクの1実施形態を示すマスクの正面図。 【図4] 本発明によるマルチスポット光形成手段の1実施形態の構成を示す正面図。 【図5]		. 图41Aの部分拡大图.
【図3 ] 本発明によるマスクの1 実施形態を示すマスクの正面図。		
【図4】 本発明によるマルチスポット光形成手段の1実施形態の構成を示す正面図。 【図5】		本発明によるマルチスポット光形成手段の1実施形態の構成を示す正面図。 【図3】
		<u>.</u>
—— 本発明による蛍光検出およびDNA検査装置の1実施形態の構成を示す斜視図 —— )		本発明によるマルチスポット光形成手段の1実施形態の構成を示す正面図。 【図 5】
		本発明による蛍光検出およびDNA検査装置の1実施形態の構成を示す斜視図。

•			• •
<del></del>	··		<u> </u>
		本発明によるマルチスポト形成手段の1実施形態を示す正面図。	•
	•		•
-	•	本発明による2次元マルチスポト形成手段の1実施形態を示す正面図。 【図8】	
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	(図 8 ) 本発明による 2 次元マルチスポット光の配列の 1 例を示す正面図。	
	•	[图9]	
		. 本発明による共焦点検出装置の1実施形態を示す正面図。 ケ/	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
			<u> </u>
T T	•	本発明による共焦点検出のマルチスポット光とステージ走査の関係を示す図。	
	•		
			•
₹ -	•		•
	•	「 <del>図面の簡単な説明」</del> 	<del>-</del>
÷ O N		本発明による蛍光標識物の分布計測装置の一例の全体構成を示す模式図。	
	•		
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		·
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		本発明によるマルチ光源分配ユニットの他の構成例を示す図。	<u> </u>
			•
	·	_ 本発明によるマルチ光源分配ユニットの他の構成例を示す図。 	•
		_ 【図 <sup>5</sup> 】 _ 本発明によるマルチ光源分配ユニットの他の構成例を示す図。 _	······································
	•		
	•		•
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		<u></u> .

.•		1 T T T T T T T T T T T T T T T T T T T	
•		本発明によるマルチ光源分配ユニットの他の構成例を示す図。 【図 】 .	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		本発明によるマルチ光源分配ユニットの他の構成例を示す図。	
•			<u> </u>
•		本発明によるマルチ検出ユニットの構成例を示す図。	
•			
		本発明によるマルチ検出ユニットの他の構成例を示す図。	
		本発明によるマルチ検出ユニットの他の構成例を示す図。	:
-	į		
		本発明によるマルチ検出ユニットの他の構成例を示す図。	<u> </u>
			••
		本発明によるマルチ検出ユニットの他の構成例を示す図。 、6/	:
			•
		・本発明によるマルチ検出ユニットの他の構成例を示す図。 【図 \$\frac{1}{4}\$	
후 후 후		計測される画像の一例を示す図。	•
		(図が5)	
	ì	X Y Z 駆動ユニットの動作例の説明図。	
•	•	(B) 66A, 66B	<u>•</u>
		X Y Z 駆動ユニットの x y 軸の動作曲線図。	•
	•		<u> </u>
	· .	マルチ光源分配ユニットの他の構成例を示す図。	
·	-	マルチ光源分配ユニットの他の構成例を示す図。	
		(図少9)	•
<u> </u>	-	マルチ光源分配ユニットの他の構成例を示す図。	•
<u> </u>			·

S	
Anna Paris	
D	
σì	
Charle Carll Charles Charles Charles	
- <b>D</b> J	
,	
# -	
<u></u>	
<u> </u>	
À	
Ō	

<del>(図</del> )	र्सि (१)	15	軰	次	說	明	十
1 (2)	н 🗸	1-3	_	•		, -	-

本発明によるDNAチップの検査装置の概略構成を示す斜視図である。

本発明によるDNAチップのセルと励起光の関係を表すセルの平面図である。

[图37

本発明によるDNAチップのxy方向の走査を説明する図である。

[図4]

本発明によるDNAチップの×方向の走査とフォトン検出の関係を示す図であ

る。

[図5]

微弱光のフォトンカウント信号を示す図である。

75A-75日) [図 87]

強い検出光の場合のフォトンパルス信号を示す図である。

本発明による広いダイナミックレンジを検出する回路構成を示すブロック図で

本発明による弱い検出光と強い検出光の判定方法を示す図である。

本発明による更に強い検出光を検出する方法を示す図である。

( × 79/1

本発明によるシート状の励起光を用いた場合を示すDNAチップのセルの平面

図である。

本発明によるマルチスポットをレーザ共振器内のホログラムで形成する例を示 す光学系の一部の斜視図である。

1)	ſ	/ }	
Hescription	0	the	Empodiments
, ,	•		

### <del>[0019]</del>

### 【発明の実施の形態】

図1は、本発明の実施形態を示す図である。1は蛍光検出のために、マルチスポット励起光形成し、DNAチップ2に照射するマルチスポット励起光照射系であり、3はマルチスポット励起光で発生した蛍光を検出する蛍光検出系である。11は励起光光源と励起光のビーム成形光学系を含む励起光源である。He-Neレーザ光を焦点距離の異なる2個のシリンドリカルレンズで所望の縦横ビーム径比に成形し、ミラー1000を経由しAO偏向器に入射させる。AO偏向器には水晶振動子に印加する周波数ωの高周波電圧端子とこの周波数より低い振幅信号ω、の入力端子がある。

## <del>[0020]</del>

射する。AO偏光器の周波数を変化させると、マイクロレンズアレー14に入射する励起光の位置は変わらずに角度が変化する。

#### 10021

図4はマイクロレンズアレー14の拡大詳細図である。ガラスでできた微小マイクロレンズが1次元状に32~256個、多数並んでおり、ここに入射した光は、例えば実線で示す1010はマイクロレンズを透過し、各マイクロレンズ141,142……を透過し、焦点面 $\Sigma$ 上の直線Lの上に微小スポット111,112……11Mを結ぶ。AO偏向器の周波数を変えると図4の点線で示すようにマイクロレンズに入射する励起光の角度が変化し、直線1上の微小スポットの位置が1 $j_2$ 1、 $1j_2$ 2……1 $j_2$ 1 Mの様に変化する。

#### 10022

マイクロレンズアレー14の焦点面∑上にできた微小スポットアレー111、 1 1 2 ······ 1 1 Mは図1に示すようにレンズ1 5 と対物レンズ1 6 によりDNA チップ2のハイブリダイゼーションされたターゲットに付加した蛍光体を照射し 、励起する。このターゲットが付いているガラス面∑1又は∑2 (詳しくは図3 3 参照)上で最小のビーム径となるように対物レンズ1 6 のフォーカスがなされる。

#### 10023]

図2はDNAチップ2の面構造の詳細を示したものである。縦横の細い線で示した正方形の最小単位201,211,202,212等は検出絵素を表す。図では5×5の絵素(太い線で示す)分がセル20である。1つのセルには同一のDNA情報の断片が植えられている。従ってこのセルには同じDNA断片構造を持つターゲットがハイブリダイズされる。

#### -[0024]

このように1つのセルを複数の絵素で分割する理由は1つのセル内に異物であるタンパク質等が混入していたとき、このタンパク質に入射した励起光により、大きな強度の蛍光が発生するようなことが生じる。通常このような異物の寸法はせいぜい数μmであるので、絵素寸法が数μmであり、セルの寸法が例えば10μmならば、10μmのセル内の異物位置が後述するような方法で検出、分離で



きれば、異物部分以外の情報により蛍光の大きさを正確に求めることが可能にな る。

## FQQ251

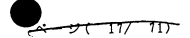
図3はDNAチップの側面図である。この絵ではハイブリダイズされているタ ーゲットがガラス基板の上に裸で乗っている構造になっている。このような場合 もあるし、後述するようにガラス基板の間に挟まれている場合もある。いずれに してもターゲットのある面に微小励起光スポットが集光される。この集光径は図 2 で示した正方形最小単位である検出の絵素の寸法にほぼ等しい。

## <del>(0.026)</del>

AO偏向器の初期の周波数では図1の実線で示す回折光が得られており、この ときには図3に示すようにDNAチップに101,102,103……の様に励 起光スポットアレイがDNAチップ上の絵素201,202,203……20M に照射され、後述するように各絵素の蛍光が検出される。この励起光の照射時間 は蛍光減衰時間以上の時間Δt(数~数百μs)で、本実施形態例では60μs である。

60μs経過後、AO偏向器の周波数が変えられると励起光の回折角が変わり 、図1および図4で示すように、マイクロレンズアレーには点線で示す10jっ 0の光が入射し、図3のDNAチップには111, 112, 113……11Mの 様に励起光スポットアレイが照射され、211,212,213……21Mの絵 素の蛍光が検出される。このようにしてM個のマルチスポットが絵素ピッチずつ ずれて順次照射され、」絵素分ずれるとjM絵素分が総て検出されることになる

次に蛍光検出の実施形態を図1で説明する。レンズ15と対物レンズ16の間 にあるビームスプリッタ30は波長分離ビームスプリッタである。本実施形態で 用いている励起光源HE-Neレーザの波長は633nmであり、チップ上のタ ーゲットに付加されている蛍光体はCy5である。 検出する蛍光の波長は670 nm近辺である。



# <del>[0029]</del>

波長分離ビームスプリッタ30は633nmでは45度入射光をほぼ100% 透過し、670nmの蛍光は45度入射でほぼ100%反射である。しかし633nmもごくわずか反射する。このごくわずかの反射でも、蛍光が非常に微弱であるので問題となる。そこで図1の実施形態では670nmに中心波長特性を持ち、反値幅が約15nmの干渉フィルタ34を蛍光検出系3に挿入し、励起光の漏れをこの干渉フィルタで遮光している。なお34は干渉フィルタに限定されるものではなく、ある波長以上は透過し、以下は遮光するいわゆる色フィルタを用いても良い。また色フィルタと干渉フィルタを組み合わせて用いても良い。以降の実施形態の説明では説明の簡潔のため干渉フィルタのみで説明する。

# 100301

次にAO偏向器を用いてマルチスポット励起光のDNAチップ上の位置を変化させるときの、検出蛍光像の位置の変化と、固定の検出器で検出するために行う必要のある、前記位置変化の補正について説明する。図1の波長分離ビームスプリッタ30はこの位置変化の補正も行っている。図5は図1の主要な部分を示しており図1と同一番号は同一物を表している。波長分離ビームスプリッタ30は5~10kHzの高い共振周波数特性を持つピエゾ素子301で駆動され、y軸を中心に微小回転する構造になっている。

# 100321

蛍光検出面上の蛍光スポット像1212は、図に示すように、蛍光検出用マイ

ファイル名<u>= D99007021A1.el</u>

クロレンズアレー321により1212点が光ファイバ東322の1本のファイバ端に結像し、ファイバに入射する。1本の光ファイバは光が通る芯3221とそれを保護する部分322から成り立っている。光が通る芯の径は、蛍光検出面∑PH上の(マルチ)蛍光点1211よりやや大きい。しかし、波長分離ビームスプリッタ30が回転しないと、1211点がAO偏向器の駆動により1212、1213、1214、……と移動し、ファイバ入射端からずれていき、検出できなくなってしまう。そこ高い共振周波数特性を持つピエゾ素子301で図7に示すように波長分離ビームスプリッタ30を微小回転駆動する。

# $\{0033\}$

すなわち微小回転しない場合の図6では、蛍光微小スポット像 $1\ 2\ 1\ 1$  が異なる場所 $1\ 2\ 1\ 2$  ,  $1\ 2\ 1\ 3$  ,  $1\ 2\ 1\ 4$  に移動したのに対し、微小回転することにより、図7の点線の枠内に示すように $\Sigma_{PH}$ 上のほぼ同一位置にスポットがくる

~ <del>[0034]</del>

# <del>{0035}</del>

このずらす数は、各絵素の検出のSNを向上させるため2以上必要であり、大きいほどSN向上を図る上で望ましいが、装置の構成部品上の制限等により自ずと上限がある。しかし5以上にすると隣接するスポット励起光による光路途中の異物照射に伴う散乱光、あるいは蛍光の影響等が大幅に少なくなる。

(-==

ファイル名 = D99007021A1.el

の周波数、すなわち偏光器の偏向角度)信号SB12を順次ステップ的に変え、 この間この変化に応じて波長分離ビームスプリッタ30を偏向駆動するピエゾ素 子301の駆動信号S30、を線形に変化させる。AO偏向器12が超音波の伝 播による透明媒体の屈折率のごくわずかな変化により、光を回折させているのに 対し、ピエゾ素子301はビームスプリッタ全体を駆動させるため、周波数応答 性が異なるため写いAO偏向器の信号SB12はステップ、遅いピエゾ素子の駆 動信号S30は線形にしている。

図 9はこの 2 つの信号により蛍光検出面 $\Sigma_{PH}$ 上できる蛍光スポット像の位置 を示した図である。この図の上から下への変化は時間tの経過を表している。左 の2つのグラフは S  $_{\rm B~1~2}$ 、 と S  $_{\rm 3~0}$  の変化であり、図8ではステップ数が10であ ったが、この図ではステップ数が5である。図9のグラフの右側にある実線の丸〇 、3211′、3221′、3231′ ………は蛍光検出マルチスポット像が図 6で説明したようにピエソ素子による位置補正をおこなわない場合の像の位置ず れを示している。なお、図の右方向(横方向)はスポットアレイの配列方向× A を表しており実線の丸〇、3212′、3222′、3232′………は隣接す る蛍光スポット像の位置ずれを示している。点線の丸〇はピエゾ素子により位置 補正を行った結果である。

すなわち、AO偏向器でステップ移動し、励起光が停止していても、ピエゾ素 子は線形に偏向を駆動しているため励起光が停止している間に蛍光検出面∑ РН 上できる蛍光スポット像の位置は3211\_、3211,3211<sub>+</sub>とわずかでは あるが動いてしまう(隣の蛍光スポット像の位置では3212、3212,3  $212_{+}$ とわずかではあるが動いてしまう)。

# 100391

励起光がDNAチップ上の次の照射位置にステップ移動し停止している間には 蛍光スポット像の位置は、3221\_、3221,3221+とわずかではある

" I DHHOO

Q: 20/-71)

# ファイル名 = D99007021A1.el

が動いてしまう(隣の蛍光スポット像の位置では3222、3222、322 2<sub>+</sub>とわずかではあるが動いてしまう)。この蛍光スポット像のわずかな動きをカバーして検出するには<del>図2の下の</del>図10に示すように蛍光検出受光面(あるいは受光面と共役な面)320にアレイ方向×<sub>A</sub>に長い長円開口の配列3201、3202……320Mを設ける。上記のファイバでの検出の場合にはファイバの入射端面がこの長円を含めば良い。

# [0040]

図11は、本発明の実施形態を示す図である。図1と同一番号は同一物もしくは同一機能を有するものを表す。本図では図1の全体装置のうちマルチスポット励起光発生に関わる部分のみを示している。それ以外の構成は基本的には図1と同じである。14′はマルチスポット発生ホログラムである。

# 10041)

図12は、このマルチスポット発生ホログラムの作成方法を示す図である。図12に示すように、マルチスポット励起光の寸法に対応したホール径を有するピンホールアレイ1 $j_1$ 1′、 $1j_2$ 2′……… $1j_1$ M′開口を有するマスク18にレーザーを照射し、透過光をフーリェー変換レンズ15でホログラム記録媒体上に集光する。この集光位置に参照光1000を入射角 $\phi=\phi_0$ で若干斜めから重ねて照射し、上記の集光位置にフーリェ変換ホログラムを作る。

### 100421

光の利用効率を向上するため、位相変調型の記録媒体を用いる。またフーリエ変換面上の中心位置での 0 次光(空間周波数が 0 の位置)の強度が桁違いに大きくなりなり、できたホログラムの S N ,回折効率等が悪くなるのを避けるため各開口には互いの位置に無関係なランダムな位相を付加しておく。

# $\{0043\}$

このようにして作られたホログラムを図11のDNA検査装置のマルチスポット励起光発生系に用いる。

# 10044

図11のAO偏向器12に入射したレーザ光は、レンズ系13を通った後、上記の方法で作られたホログラム14′を入射角 Ø 照射する。AO偏向器の駆動

# $\{0.04.5\}$

次にAO偏向器の周波数を変化させると、ホログラムへの入射角度がわずかに変わるので、マルチスポット再生光の角度もわずかに変わる。この結果、隣の絵素に相当する位置を励起照明することになる。AO偏向器を順次駆動していけばステップ的にDNAチップを1絵素ピッチで順次位置を変えてマルチスポット励起照明することができる。

# [0-0-4-6]

Street the time that the time that the

(=:

図13は、本発明のDNA検査装置の実施形態を示す図である。図1と同一番号は同一物を表している。本実施形態では、図1の実施形態と異なり、同時に2次元的な検出を行っている。すなわち、励起照明光は2次元的に広い範囲を同時に照明可能な照明系レンズ13′を通し、波長選択ビームスプリッタ30′で反射し、2次元マルチレンズアレー14′を照明する。14′の2次元マイクロレンズアレイは、すでに図1~4を用いて1次元のマイクロレンズアレイを説明したと同じ機能を有し、2次元的なアレイ配列のみが異なっている。従って図14に示すようにマイクロレンズ141′の焦点位置に2次元微小スポット1410′を形成する。

#### 10047

本実施形態の場合には、この1410′の位置を中心にピンホール開口が明けられている。このようにピンホール開口のみを通過する光がDNAチップを照射する。微小マルチスポット光のスポット1410′の径dとスポットの配列ピッチpの比は2以上の整数で、5以上が望ましい。図13に示すようにピンホール開口を透過した2次元マルチスポット光は高解像レンズ16′によりDNAチップを同時に励起照射する。励起照射される絵素2×11y11、2×12y11

ファイル名 =

(--:

2 x 1 1 y 2 1、 2 x 2 1 y 2 1、 … … は 4 絵素とばして等ピッチ間隔である

D99007021A1. el

# 

同時に励起照射された上記絵素から発生する蛍光は上記高解像レンズ16′を 通り、マイクロレンズアレイ下面の各ピンホール1410′を通過する。ピンポ ールを通過した光はマイクロレンズを通過することにより、各マイクロレンズ上 面(凸面)の大きさに広がる。このマイクロレンズ上面の蛍光強度が波長選択ビ ームスプリッタ30′と 結像レンズ31′を介して画像蓄積型高感度2次元セ ンサ32′に 結像される。本図では干渉フィルタが描かれていないが、波長分 離ビームスプリッタ30′と2次元センサ32′の間に干渉フィルタ、または蛍 光より長い波長を透過する色フィルタを設置する。

#### 10049

図4及び図14に示した1次元及び2次元のマイクロレンズアレイでは、各マ イクロレンズの隣接するマイクロレンズの中間の領域に入射する光は散乱光にな りノイズ光となる危険性がある。そこでこの中間の領域を酸化クロム等の材質か らなる遮光部で覆うマスキングを行えば(図示せず)このようなノイズを除去す ることができる。

# [0050]

以上の実施形態、図1,5,7,及び13に用いている波長分離ビームスプリ ッタ30,30′と干渉フィルタ34の分光反射特性と分光透過特性をそれぞれ 図15及び図16に示す。両方を用いることにより励起光の影響を少なくでき、 正確な検出ができるようになる。図でんは励起光の波長であり、通常スポット照 射の単位面積当たりの強度を大きくするためレーザ光を用いるため励起波長バン ド幅は狭い。 λ 、は検出しようとする蛍光の中心波長である。

#### <del>[ 0 0 5 1 ]</del>

ハイブリダイゼーションしようとするDNA断片に付加される蛍光体には、何 種類かの蛍光物質が用いられる。例えば、良く用いられるCy5(Cyanin e 5) では、蛍光体の吸収のピーク波長は649nm、蛍光のピーク波長は67 Onmである。また、更に短波長側では、Cy3 (Cyanine3)では蛍光

体の吸収のピーク波長は550nm、蛍光のピーク波長は570nmである。吸収体の分光吸収特性はバンド幅を有するため、吸収のピーク波長と励起レーザ光の波長は必ずしも一致させる必要はなく、吸収ピーク波長に近いレーザ光が用いられる。

# <del>(0052)</del>

Cy5ではHe-Neレーザの赤の光633nmや波長635nmの半導体レーザ光を、Cy3ではHe-Neレーザの緑の光544nm等を用いる。蛍光のみを取り出す干渉フィルタ、及び波長分離ビームスプリッタは、蛍光のピーク波長に近く、励起光を分離しやすい波長を中心波長に選ぶ。

# [0053]

上述した蛍光検出に際し、励起光を完全に遮光することが特に蛍光が微弱な場合に非常に重要となる。

# - ( 0 0 5 4 ) ·

DYSTER I TOCHOU

(-:

図17は、このような励起光の遮光をより完全に行うための本発明の実施形態図である。即ち、上述の干渉フィルタや波長選択ピームスプリッタのみでは不十分な場合、或いは、蛍光検出光強度を大きくするため、干渉フィルタのバンド半値幅を大きくしようとする場合に実施する。図17で図1と同一番号は同一物もしくは同一機能を有するものである。

# 100561

マイクロレンズアレイやホログラムで $\Sigma_f$ 面上に形成されたマルチスポットアレイ111, ……、11 Mは、レンズ15 及び対物レンズ16 によりD N A チップ上に励起光として結像される。この際各マルチスポット光が対物レンズの入射瞳 E  $P_0$  の中心にほぼ半径R N A  $\sigma'$  の広がりで通過する。対物レンズの開口数をN A,焦点距離をf とすると励起光のD N A チップ上のスポット径D s は次式で与えられる。

# 00561

 $Ds=2k_1$  f  $\lambda/RNA_\sigma$ ' (但し  $k_1=0.6$ ) DNA f  $\lambda/RNA_\sigma$ ' (但し  $k_1=0.6$ ) DNA f  $\lambda/RNA_\sigma$ '  $\lambda/RNA_\sigma$ 

(

# ファイル名 = D99007021A1.el

0. 19となる。RNA $_{\sigma}$ '/fは $2\mu$ mのスポットを照射するための照明のNA( $2\mu$ mスポットを 結像するために必要な対物レンズの最低限のNA)でこれをNA′とすると、

 $NA' = sin (tan-1 (RNA_{\sigma}'/f)) = RNA_{\sigma}'/f = 0.1$ 

となる。対物レンズ16のNAは微弱な蛍光を検出するため0.7以上0.9以下である。

対物レンズの入射瞳を上記のスポット径で通過した各励起スポット光は、対物レンズによりDNAチップ上に約2μmの励起スポット光を照射する。この対物レンズは両テレセントリックであるため、DNAチップに垂直に入射した励起光はチップ表面で約4~8%の励起光が正反射し、対物レンズに戻ってくる。この正反射光は波長分離ピームスプリッタにより、励起光は透過されるが、わずかに反射し蛍光検出系3に向かう。

# 10057]

蛍光検出来には干渉フィルタ34があり、励起光は遮光されるが、完全な遮光が難しい。即ち、干渉フィルタのバンド幅を広くして蛍光をできるだけ多く検出しようとすると、励起光がわずかに漏れる。そこで蛍光スポット光を蛍光検出面(或いはそれと共役な面)に結像検出するレンズ系31′を図のようにレンズ系311と312の間の位置に結像するようにする。この瞳と共役な位置に空間フィルタ35を配置する。空間フィルタ35は図18に示すような構造を持っている。

# 10058



# . <del>(0059)</del>

一方マルチスポット励起光で励起され発生する蛍光は、ほぼ無指向で対物レンズに入射し、この空間フィルタに入射してくる。遮光部 3 5 1 により、蛍光も遮光されるが、遮光される蛍光の空間フィルタ入射蛍光に対する比率は(N A ′ / N A ) <sup>2</sup> となり、上記値を入れると 7 (N A = 0 . 7 の時) ~ 4 (N A = 0 . 9 の時) %になり、このロスは無視できる程度である。

# 100001

このように、検出すべき蛍光の光量を落とさずに不必要な励起光を大幅に低減 がすることができる。空間フィルタを透過した蛍光検出光は、レンズ34と干渉 フィルタ34を通り、検出面であるファイバの入射端にDNAチップのスポット 像を結像し、蛍光検出される。

# (0061)

図19は、本発明の実施形態を表す図である。励起光を蛍光検出光路に導かないようにする方法を示す。図1と同一番号は同一物を表す。励起光路と蛍光検出光路を分岐するビームスプリッタは本実施形態では偏光ビームスプリッタ30″を用いている。即ち励起光をこの偏向ビームスプリッタのスプリット面にたいしP偏光で照射する。DNAチップ表面で反射し戻ってくる励起光はP偏光を保っているので、偏光ビームスプリッタを通過し、蛍光検出光路には入らない。他方発生する蛍光の偏光は励起光とはずれているので偏光ビームスプリッタ30″でS偏光は反射し蛍光検出光路に導かれる。このようにすれば励起光の蛍光検出光路への入射を防ぐことができる。

#### 10002

図20は、本発明の実施形態を示す図であり、蛍光検出を光ファイバとマルチチャンネル光電子倍増管を用いて行うものである。図1,5,7,17,及び19に示した実施形態における蛍光マルチスポット像の検出具体内容を示している。マルチスポット数がM以上の数からなるファイバ系32の入射端は図21に示すようにM個の1次元配列したマルチレンズアレイ321である。

#### 10003

図7で説明したように、蛍光マルチスポット像は、各マイクロレンズによりフ

ァイバの光を伝搬する芯(コア)に入射される。マルチチャンネル光電子倍増管 33が図20に示すように2次元の受光開口配列の場合には、ファイバの出射端 が2次元配列になるようにする。各出射端から出てきた蛍光は、図20の実施形 態の場合には 結像レンズ324により、ファイバ出射端323が光電子倍増管 33の各受光開口331に対応して結像するようにする。

# 10084

図21の実施形態の場合には、ファイバの出射端に2次元レンズアレイ324 1 が対応して設置されており、各ファイバから出射した蛍光は各レンズを通り、 直接マルチチャンネル光電子倍増管の2次元受光開口(光電面)3311に集光 するようにしている。図20,21に示した実施形態では、2次元のマルチチャ ンネル光電子倍増管であったが、1次元のマルチチャンネル光電子倍増管でも、 出射端を1次元配列にすることにより、同じ方法で実現できる。

# $\{0.065\}$

図22は、本発明の実施形態を示す図である。本実施形態では、励起光として 複数の波長を用いている。光源系11A、11B、及び11Cは、異なる波長々 λ<sub>R</sub>,及びλ<sub>C</sub>の励起光源からの光を成形し、ファイバ束に入射させ、出射 端にマルチレンズアレイを配列し、出射後のほぼ集光する位置にピンホールアレ イを設けている。ピンホールアレイを出射した励起光は、波長分離ビームスプリ ッタ30A,30B、30Cを通るように構成されている。図22に示されてい るように、11Aが蛍光検出の励起光に選ばれている時には、λ<sub>Δ</sub>の励起光がレ ンズ15を通過して、偏向ミラー300で反射され、対物レンズ16を通り、D NAチップ2をマルチスポット励起照射する。各スポットから発生する蛍光は、 対物 レンズ 1 6 、 偏向 ミラー 3 0 0 、 レンズ 1 5 ( 3 1 ) を通り、波 長選択 ビー ムスプリッタ30Aで反射し、干渉フィルタ34Aを通り、図20及び21で説 明したような方法で各スポットの蛍光をマルチチャンネル光電子倍増管検出する

検出する蛍光が異なるタイプの場合には、制御装置4′から図示していない駆 動機構により実線矢印の方向に<u>光源系全体を</u>を移動し、異なる波長 A<sub>R</sub>,及び A<sub>C</sub> (50 (11A,B,C; 120A,B,C; 130A,B,C; 30A,B,C; 34A,B,C)

(:--:-

# ファイル名 = D99007021A1.el

のいずれかを選択し、この波長で蛍光検出を行う。 1 つのDNAチップに複数の 蛍光を用いている場合には、光源系を順次移動させて、次々に異なる励起光で検 出していく。

#### <del>[00-0-6-7-]</del>

図26は、上記の複数の蛍光を用いる場合の異なる実施形態である。図22と 異なり、複数の励起光を同時に照射し、検査時間の短縮を図ったものである。図 26では複数の波長  $\lambda_A$ ,  $\lambda_B$ , 及び $\lambda_C$ , が例えば赤、緑、青の3色の光 源系11A, 11B, 及び11C, から出射した光は波長選択合成ミラー5 1,52により、1つの光路に効率よく合成される。即ち波長選択合成ミラー5 1は青を透過し、緑を反射する。また波長選択合成ミラー52は赤を透過し、緑 と青を反射する。

# 100081

合成された3色は、ビームスプリッタ30′を透過し、レンズ15、偏向ミラー300、対物レンズ16を通過し、DNAチップ上に3色同時にスポット励起照明する。各波長でそれぞれの蛍光体が励起され、それぞれの蛍光色で発光するが、概ね、励起光よりわずかに長い波長の蛍光であるので、これら3波長の光で励起された3波長の蛍光を、波長分離ビームスプリッタ53,54で波長分離することができる。即ち波長分離ビームスプリッタ53は青の蛍光を反射し、緑と赤を透過し、波長分離ビームスプリッタ54は緑を反射し、赤を透過する。

# (0069)

このように各3色に分離された光路に、それそれの蛍光のみを純度高く透過させる干渉フィルタ34C、34B、及び34Aを配置し、各蛍光の微小スポット像を上述の方法によりファイバを介して、マルチチャンネル光電子倍増管33C′、33B′、及び33A′で同時に検出する。

# 10070]

図22及び図26の実施形態では、励起マルチスポット光のアレイ方向の走査を偏向ミラー300で行う。偏向ミラーはピエゾ駆動方式もしくはガルバノミラータイプのものを用いる。この場合、図1で説明した実施形態とは異なり、マルチスポットはステップ移動ではなく、連続(線形)走査になる。DNAチップ上

でのマルチスポットは走査になるが、検出光路にも同じ(同一の)偏向ミラーが 使われているため、蛍光検出のファイバー端には動かないマルチスポットが結像 している。このため偏向ミラーの偏向角に基づき画素番地が決定されることにな る。

# 100711

このような画素番地と偏向角の関係に基づき、マルチチャンネル光電子倍増管から並列的に得られる複数の蛍光検出信号は制御回路4′(図22)や4″(図26)により整理され、保存される。勿論このようなデータ処理には予め計測、検出の条件を入力しておく必要があり、これら入力情報は端末41′から入力されるか、或いは上位のコンピュータ40からこれら情報が入力され、必要に応じて、計測・検査結果のデータがコンピュータに送られる。

# [0072]

図26の実施形態で、複数の波長の異なる励起光を同時に照射する例を説明したが、例えば、複数の励起光とそれぞれの狙っている蛍光の波長帯が重複しているような場合には、重複するものについては光源に近いところにある図示しないシャッタを用いたり、光源そのもののON-OFFにより、時間をずらして蛍光検出することによりこのような問題を回避する。

# 10073

図23は、励起光源に複数のほぼ同一波長の半導体レーザ111A2,111A2……を用いた実施形態である。半導体レーザは容積が小さく比較的高出力で、安価であるため、図に示すように多数の半導体レーザを用いて、マルチスポット光源を作ることにより、強いマルチスポット励起光をDNAチップに照射することが可能になり、高速検出が実現する。各半導体レーザから出射した光をレンズ112A1、112A2……によりファイバ120A1,120A2……の入射端に取り込む。

# $\{0.0.7.4\}$

出射端から出射するレーザ光を図24に示すようにマイクロレンズアレイを介してピンホール配列111,112……に集光させ、この透過光をマルチスポット励起光として用いる。



# [0075]

励起光として半導体レーザを用いることができない場合には、半導体レーザ励起の高出力固体レーザや、高出力ガスレーザを用いる。このようなレーザ光源では出射ビームを図25に示すような方法で分割して用いると、ほぼ等しい強度で、ほぼ等しいビーム形状を有するマルチスポット励起光を形成することが可能になる。

# 10076]

# $r_{i} = 1 / (k - j + 1)$

を満たすようにすればよい。即ち1110A′ではkが4、即ち4分割であるので、 $r_1$ は1/4、 $r_2$ は1/3、 $r_3$ は1/2、 $r_4$ は1となる。同様に1120A′は3分割であるので $r_1$ は1/3、 $r_2$ は1/2、 $r_3$ は1となる。このように等しいビーム強度で、等しいビーム形状のレーザ光がレンズアレイ112A1′に入射し、ファイバの芯に入射する。

#### $\{0077\}$

図23の実施形態では、複数の半導体レーザをマルチピームスポット発生の光源として用いているが、半導体レーザ以外のガスレーザや第2高調波によるレーザなどを複数用いてマルチスポット励起光を形成することも、入手できるレーザ光のパワーが不足する場合には必要になる。このような場合には図25に示す系を複数用いて、この複数の系から取り出されるファイバ出射端を1次元上或いは2次元上に配列することにより、励起強度の大きいマルチスポット光を得ることができる。

# -[0078]

上記の複数の励起光を用いる場合、励起波長によっては半導体レーザ、ガスレーザ及び半導体励起の第2高調波を用いる固体レーザ等各種タイプの異なるレー

(图28层)

# ファイル名 = D99007021A1.el

ザを用いる必要が生じる。このような場合に上記の図23や図25の方法でマルチスポット励起光を形成すればよい。

# 100791

図2 7 は本発明の実施形態を示す図であり、励起マルチスポット光がDNAチップに混入した異物からの蛍光や散乱光、或いは検出光学系の異物からの散乱光の影響を除去し、精度の高い蛍光検出を実現するものである。 1 1 ′ は励起光源でファイバを介してピンホール開口アレイ14′を透過して励起マルチスポット光を作る。マルチスポット光はレンズ15と対物レンズ16によりDNAチップ上に結像する。対物レンズの入射瞳の位置には空間フィルタ161がある。

# <del>[0080]</del>

#### 10081

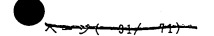
また、DNAチップで正反射した励起光は、対物レンズを通過し、瞳161上で163とはレンズ光軸を対称の中心として対称な位置(図の162に相当する位置)を通る。(図 28 参 殿)

# <del>[0088]</del>

そこで、図28に示すように、ここに正反射光を遮光する部材162を形成しておけば、励起正反射光はこの162で遮光される。このように瞳の中心から外れた位置を励起光の主光線の光路にし、この主光線の入射角 θ i に対し、θ i > θ I / 2の条件を満たすようにすれば、励起光を瞳上で遮ることなく、励起正反射光を瞳上で遮光することができる。本実施形態は図17の実施形態で説明した励起光による雑音除去の効果を有することは云うまでもない。

# (008-3-)

この効果に加え、図27の実施形態では、DNAチップ上或いは中に混入して



(= Sin OLAS)

いる異物の影響を、以下の様にして取る。即ち、DNAサンプル作成時に混入した各種蛋白質等の異物があると、これに励起光が照射すると、このような異物の寸法が数μmと小さいため、励起光が散乱する。また上記の有機物の様な異物の場合には異物から強い蛍光が発せられ、検出すべきDNAに付加している蛍光体より強い蛍光となる。

[0084]

図30に示すように、散乱励起光は「京で第一十一対物レンズのNAVで決まる領域」と、独立で到し、対物レンズを通過後、空間フィルタの遮光部163以外の部分を通り、蛍光検出系に漏れてくる。この漏れを波長分離ビームスプリッタ61で励起光だけ取り出し、像検出する。波長分離ビームスプリッタは蛍光を透過し、励起光を反射する。波長分離ビームスプリッタの挿入位置は図29では波長分離ビームスプリッタ30″の後ろの光路にあるが、前に置いても良い。このようにすることにより、異物で散乱した励起光が蛍光の画像がマルチチャンネル光電子倍増管等の検出器33″で撮られるのと同様に、励起光散乱像S100が検出器62により画像として検出される。

10085

( 0 0 8 <del>0 )</del>

図3.1A、31B 図3.1 は、このように検出された蛍光像信号 $D_L$ と励起光像信号 $D_S$ を、各絵素毎の信号レベルで表している。即ち1, 2, ……、25は検出絵素番地を表し、(1)、(2)、(3)、(4)、(5)は同じDNA配列が付いているセルの番地である。即ち例えば1, 2, 3, 4, 5番地の絵素は(1) のセルに属する。実際にはセル内の絵素は2次元であり、例えば5×5絵素あるが、図を用いた説明を分かりやすくするため1次元にしている。異物がある絵素にかかっていればその絵素の散乱励起光は閾値 $D_S$ Tを越える。

naezeez zotoo

	<u> </u>	出する。同様にセル(3)については13,14,15のみの情報を用いて平均	
	•		
		値を求める。セル(4)は総ての絵素が異物で散乱しているためこのセルは無効	
		とする。このようにして図31の下のグラフに示すようにセル内の平均強度を求	
	<u> </u>	$\cdot$	
-		めることにより、異物の影響を大幅に低減し、正確な蛍光検出ができるようにな	
		った。	
	•		
	·	<del>[0 0 8 7]                                </del>	
		なお、図27から30を用いて説明した異物の影響を除去する実施形態の光学	
		系では、励起光が対物レンズを通ってDNAチップを照明する光学系になってい	
	•		
	•	るが、対物レンズを通らずに対物レンズとDNAチップの間から斜めに照射し、	
		散乱光を検出する構成でも良い。この場合には、正反射光が対物レンズに入射し	
		ナいとは、佐田マンリケ(161に石以子ェ)がて西にカス	
<b>1</b>	•	ないため、空間フィルタ(161に相当する)が不要になる。	
Taran Harris	·	<del>[0.0.8.8]</del>	
T T	•	図32は、本発明の実施形態を示す図である。1は既に詳細な実施形態を説明	
U			
<del>- []</del>	•	したマルチスポット励起光照射系であり、3は同じく詳細を説明したマルチスポ	
-	•	ット励起光で発生した蛍光を検出する蛍光検出系である。DNAチップ2の上に	
<u> </u>	<u> </u>	ハイブリダイゼイションされているDNAに付いている蛍光に数μmの微小スポ	
	<u> </u>	ット励起光を対物レンズ16により照射するには、スポットサイズが一定に保た	
_ <u>=</u>	·	れるよう対物レンズと蛍光面を焦点深度内の一定の間隔に常時維持していなけれ	-
	· · · · ·	・ ばならない。このため剛性上対物レンズ16と構造的に一体になった焦点検出系	_
			_
	<u>.</u>	7を用いる。焦点検出系7は斜めビームスポット照射系71とスポット位置検出	
	<del>.</del>	系72から構成されている。斜めビームスポット照射系71はDNAチップ上の	_
		——————————————————————————————————————	
		蛍光面に斜めから微小スポットを照射する。	_
_	<u> </u>	]	
	<u></u> .		_
	•		
			_
			_
	•		-

11 1000 - ---

図33はDNAチップの断面構造の1例である。この実施形態図において蛍光面はΣ2面である。即ちガラス等の平坦な基板23上に蛍光面Σ2があり、この面とガラス基板21上の面Σ1の間には蛍光が付加された被検査DNAを含んだ液体を流し、ハイブリダイゼションさせるための間隙22がある。DNA検査の段階ではこの間隙に液体を満たしておく。しかし場合によってはこの間隙を空にしておくこともある。また蛍光面をΣ1にし、基板23は不透明な材質や光を吸

(---:

# ファイル名 = D99007021A1.el

収する材料にしておくこともある。

# [0090]

# 100911

即ち、この実施形態では、Σ2面からの正反射光のみをポジションセンサで捕らえ、ポジションセンサ上のスポット位置即ちΣ2面の高さ位置を検出することができる。制御回路4により、この検出情報に基づき対物レンズ、及び対物レンズと一体になった焦点検出系7を、駆動装置73により上下に微動することにより常時合焦点状態で蛍光検出することが可能になる。

# 100921

図33の斜め入射フォーカス検出光の入射角がブリュースター角に近いと、P偏向で入射させると表面での反射が非常に小さくなり、検出困難になる。従ってS偏向を用いる。S偏向にするとどのような入射角でもP偏向に比べ表面での反射率が高くなり有利である。

# 100937

図34は本発明の実施形態図であり、対物レンズ16を通して焦点検出するものである。ファイバ74で図示しない近赤外半導体レーザ光源から導かれてきたレーザ光はファイバ出射後ビームスプリッタ76を通りレンズ77、波長分離ビームスプリッタ300″、対物レンズ16を通り、DNAチップ2の蛍光面に斜めから集光照射する。この照射光の入射角度のは対物レンズの開口NAに相当す

( ----

の像ができるので、この像の位置がホッジンコンセンサク3/sty 会出され、この検出位置から カVA4ッフッスの面の高すが求められる。

出願書類

ファイル名

= D99007881A1 el ポッションセンサワジ上の基準点に仮が来なりた

る(sinθ=NA≒0.8よりやや小さい入射角)大きさである。正反射した光 は再び対物レンズを通り、ポジションセンサ73′上にチップ上の集光点に対応 した位置に結像する。このようにすれば、図33の実施形態同様にして、チップ の蛍光面のフォーカス位置を検出できる。本実施形態のように焦点検出に用いる 光として、検出蛍光より波長の長い光を用いれば蛍光体を励起することなく、即 ち、検出雑音を発生することなく、正確に焦点検出できる。

# [0094]

なお図34の波長分離ビームスプリッタ300″は近赤外光を透過し、蛍光検出に用いる励起光及び蛍光は反射する。1次元励起光照射光学系1で形成された1次元励起光スポットアレイがレンズ15、波長選択ビームスプリッタ300″及び対物レンズ16を介してDNAチップ2の蛍光面に照射される。発生した蛍光は蛍光検出光学系3により検出される。励起光スポットアレイ照射位置のアレイ方向の移動は波長選択ビームスプリッタを微回転することにより行う。

# <del>[005]</del>

以上、実施形態の各例を用いて説明したDNAチップの蛍光検出をDNAチップの全セルに亘り行う方法を、以下に図35から40を用いて説明する。

300"

#### <del>[0000]</del>

図35はDNAチップの全体の構造を表している。204はDNAチップを実装している全体ケースである。DNAチップはこのケースにある窓200の内側のガラス基板であり、ケース204に固定されている。窓内側の領域202に蛍光物体を添付したDNA断片がハイブリダイゼションされている。この202の領域の外で窓200の内側に、位置決め用のアライメントマーク201が描画されている。

# [0097]

図2で説明したN×N (図5では5×5) の絵素 (太い線で示す) 分が同一の DNA情報の断片が植えられている (プロービングされている) セル20と、このアライメントマーク201の相対的な位置が10分の数μmの精度で設計、製作されている。



#### 100981

DNAチップを検査装置に搭載し、既にその実施形態を説明したDNA検査装置内に実装している(図示せず)アライメント検出光学系で少なくとも2つのアライメントマーク201の位置をマーク位置検出2次元CCD等でCCD上の位置として検出する。またこのマーク検出を行ったときのDNAチップの位置は、例えば図32に示すように、DNAチップが搭載されているチャックに設置されているx及びy方向の位置検出用測長器81及び82で検出する。

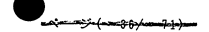
# <del>[000]</del>

上記のCCD検出光学系の光軸と、前述の各種蛍光検出光学系における検出光軸との間隔は一定であるので、この間隔と、上記CCDのアライメントマーク検出位置と、測長器の検出位置から、DNAチップの各セルを更に細かくセル内を分割した絵素を正しい位置で検出することが可能になる。この際、2つ以上のアライメントマークの位置検出でDNAチップが回転していることが分かったなら、図示しない回転機構でこの回転を補正する。なお、この回転補正後の正しい位置検出は必要に応じて行う。またこの回転の補正を行わなくても回転量が小さければこの回転量を上記方法で検出し、この回転検出量に基づきxy座標を補正していっても良い。また上記のマルチスポット光の方を光学系の微小回転により補正して検出することも可能である。

# [0-1-0-0]

以上説明したように、DNAチップ上のセル内の絵素を正確な位置決め精度で検出することが、アライメントマーク検出と、DNAチャックの測長によりできるので、以下に示す方法でチップ内の全絵素を順次光速に隈無く蛍光検出することができる。図35の2AはM個のマルチスポットアレイ励起光を照射し、スポットアレイ方向にN絵素分順次走査し、元の操作位置に戻るという動作を繰り返すと共に、チャックをy方向に走査することにより、チャックの1走査で検出される領域を表す。即ち、図36に示すようDNAチップ上の絵素2A101,2A102,……,2A10Mが先ず同時に励起照明され、次に前述の方法により1絵素ピッチムP分マルチスポットが移動し、これを順次続ける。





# TO 1 0 1 1

# (0 T 0 Z)

上記の動作を図1の実施形態のDNA検査装置で行う場合、AO偏光器によるマルチスポット励起光の駆動信号、或いはスポットの移動位置は図38のS $_{
m P}$  X に示すように変化する。更に詳細に見れば図8のS $_{
m B}$  1 2 のようにステップ移動している。また波長選択ビームスプリッタの偏向信号も図38のS $_{
m P}$  X 同様に変化させる。時間  $_{
m O}$  から  $_{
m D}$  1 までこのような変化を繰り返せば、領域2Aの全域を検出できる。

# 

# <del>{0104}</del>

本実施形態でDNAチップを総て検出するのに要する時間を説明する。チップ内のセル数 L、各セルをN×N分割することにより、異物等の影響を回避することにする。このようにするとチップ内の全検出絵素数は LN<sup>2</sup>になる。マルチスポット励起光の同時照射スポット数をMとするとし、同時にマルチスポットで検



出する時間をΔtとすると、スポットの移動や、チャックの×方向の移動による時間が蛍光検出する時間に比べ短いとして無視すると、全蛍光検出時間Tは次式で与えられる。

# (0105)

 $T = L N^{2} \Delta t / M$   $= L N^{2} / (M / \Delta t)$ 

マルチスポットのスキャン数 k に対し、波長分離ビームスプリッタ 3 0 の応答時間  $t_p$  は k  $\Delta$  t 以上である必要がある。また光源のパワーは  $\beta$  M /  $\Delta$  t 以上必要である。また励起マルチスポット光の間隔は 5 以上が 5 N の上で望ましい。

# (0106)

# $\{0.107\}$

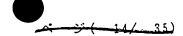
1分で検出可能になれば、多くの検体を検査する場合効果を発揮する。例えば 従来5分かかっていた検査が1分で済むため、前処理に少々時間がかかっても、 検体数が百近くになると、前処理が通常多数の検体に対し平行してできるように するため、5,6時間の時間短縮が図れる。

#### 101081

本発明によりこのような高速・高精度の検出が可能になるのはマルチスポットを同時に励起光に用いているためであり、しかも各スポットの励起光による蛍光 検出に際し他の励起スポット光の影響を極力受けないようにスポット間隔を開け て検出しているからである。

	. 41A. 41B. 41C. 41P)	•
	図1は、本発明によるマルチスポット光を得る方法及びその手段の実施形態を	•
<u>-</u>	一 示す図である。	
-	<del>-{0029}</del>	<u>·</u>
	1 つ又は複数のレーザ光源より出射したほぼ平行光であるレーザビームは、後	
	· 述の方法により数mmピッチの互いに平行な同一方向に向かう複数(図では偶数 ·	•
	一 ) N / 2本のレーザビーム 8 1 となり、 N / 2 個のビーム 2 倍化プリズム 4 1 1 · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	, 4 1 2 等により N 個の レ ッ こ	
	しっム2倍化プリズム411と412との配置は、必ずしも1対1に対応してい	
	•	
		· · · · · · ·
	•	
	•	
	·	
	·	
	•	
	•	
	•	
		·
		i .

)



# ファイル名 = D00000201A1.el

ない→ 、出射面に対しほぼ45度になる断面を有する三角形とこの斜面に接触 ・ しこの斜面と平行な全反射面を有する平行四辺形の断面を持っている。

# 100301

平行四辺形の一辺に入射した光は三角形の斜面のビームスプリット面でほぼ50%は反射し、残りのほぼ50%は透過する。透過した光はそのまま三角形のプリズムを抜け、反射した光は平行四辺形の他の面で全反射し、平行四辺形のプリズムを抜けた光は互いにズムを抜ける。このように三角形及び平行四辺形のプリズムを抜けた光は互いに平行で強度はほぼ等しい。又両光の間隔はPとなる。この結果、ビーム間隔が2Pであるレーザビーム81の半分のビーム間隔Pになっている。

# 10031

このようなビーム2倍化プリズムがNIVIIII、ピッチ2Pで配列したビーム2倍化プリズムアレイ4により、レーザビーム81なピッチがPで、ほぼ同一方向に向かい、隣同士が近接している複数Nのレーザビーム8となる。この複数Nのレーザビームを後述する偏光素子11に入射させることにより、ほぼ同一方向に向かい、隣同士が近接している複数2Nのレーザビームにする。

#### 100227

図とに示すように、偏光素子1 1/は偏光ビームスプリット面1 1 0に平行で、この偏光ビームスプリット面1 1 0からそれぞれ L 1 及び L 2 の距離にある全反射面1 1 0 1 と 1 1 0 2 を有する透明なプリズム 1 1 1 と 1 1 2 からなる第1のマルチスポット光 2 倍化プリズムで構成されている。偏光素子 1 1 の N 本のビームの入射面には図とに拡大図が、図とに断面拡大図が示されているような球面平凸レンズを短冊状に切断した 2 1, 2 2 の様な短冊状凸レンズが N 個各 N 本の平行ビームの位置に対応して配置されている。この短冊状凸レンズのアレイ 2 0を透過したビームは図とに示すようにそれぞれ収束光となり、互いに平行に偏光ビームスプリット面に入射する。

#### 100337

各ビームは円偏光又はビームスプリット入射面に45度の直線偏光であるので と 、図とに示すように入射光82のS偏光成分はこの面で反射し、P偏光成分は透 過する。図とに示すように反射した収束光822はプリズム111を透過し、ビ



# ファイル名 = D00000201A1.el

ームスプリット面110に平行な面である1101面に45度の入射角で入射する。1101面で全反射した収束ビーム822′はS偏光であるため再びビームスプリット面110で反射する。反射した収束ビーム822″はプリズム111℃を透過し、抜ける。

他方 P 偏光成分はビームスプリット面1 1 0 を透過した収束ビーム8 2 1 は、プリズム1 1 2 を透過し、ビームスプリット面1 1 0 に平行な面である1 1 0 2 面に4 5 度の入射角で入射する。反射光は全反射収束ビーム8 2 1 ′ となりし、再びビームスプリット面1 1 0 に入射する。入射光は P 偏光であるためほぼ1 0 0 % 透過し、この透過光8 2 1 ″ はプリズム1 1 1 を透過し、抜ける。

# 1-0-0-3 4 T

プリズム11 1と11 2の全反射面1101と1102はビームスプリット面からそれぞれL1及びL2の距離にある。L1及びL2の値は√2(L2-L1)がN本の平行ビーム8のピッチPの半分であるP/2である。従ってビームスプリット面で分離した光が辺呼応素子を抜けるときには、2つの光がP/2だけシフトする。この結果偏光素子11に入射したピッチPのN個の収束ビームはピッチがP/2で2N本の収束ビームとなって偏光素子11を抜ける。

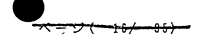
#### $\{0035\}$

偏光素子11のプリズム111の出射面には図るに示す直径がdのピンホール開口211がピッチP/2で2N個配列したピンホールアレイマスク2があり、収束光はこのピンホールを通過する。2N個のピンホール開口以外の部分は光を遮光するので、収束光以外の雑音となる迷光はこのピンホールアレイマスク2により遮光される。この結果ピンホールアレイマスクを透過した光はピンホール部のみからスポットアレイ光が発する。

#### [0036]

ピンホールアレイ2を透過した光は隣接スポット毎にPとSの直線偏光になっている。ピンホールアレイ2の直後には1/4波長板3が配置されている。この1/4波長板はその光学軸がP及びSの偏光方向に対し45度になるように設定されている。従って1/4波長板3を透過するPとS偏光の光はそれぞれ右及び左回りの円偏光になる。

)



# ファイル名 = D00000201A1.el

[0037]

1/4波長板3を通過した2N個の平行な円偏光のビームは偏光素子12に入射する。偏光素子12は上述の偏光素子11とほぼ同じ構造の偏光ビームスプリッタである。即ちビームスプリット面120でP偏光を透過、S偏光を反射する。またビームスプリット面で反射した後通過するプリズム121の全反射面1201、及び反射した後通過するプリズム122の全反射面1202とビームスプリット面までの距離L1′及びL2′はその値が√2(L2′ーL1′)=±P/4を満たす。このようにすることにより、プリズム12に入射するピッチP/2の2N個の平行ビームはピッチP/4の4N個の互いに平行な発散ビームとなり、プリズム12から出射される。

# 100381

ピンホールアレイマスクにある2N個のスポットから出射する光は偏光素子12により4N個のマルチスポット光がまるでマスク面から出射しているように見える。即ち反射面120、1201、及び1202による鏡像効果により、偏光素子12を透過した側から見れば、4N個のマルチスポット光がマスク2の面にでき、ここから発散光となって出射してくる。

# -[0039]

一例としてNの数を16、Pを1.6mmとすると、上記実施形態のマルチスポット光の数は64となり、ピッチは0.4mmとなる。後に詳細を説明するが、この光を無限焦点顕微鏡の対物レンズに 結像レンズを介して入射させれば、光学系の倍率を20倍とすれば被検査対象の試料上に2μmのスポットを20μmピッチで64スポット同時に照射することが可能になる。

#### [0040]

上記図Yの実施形態では第2のビーム2倍化プリズムアレイ4にはN/2個のマルチビームを入射させている。Nが8の場合、仮にレーザ光源がHeーNeレーザのように大きな出力でなく、照射光として大きな強度が必要な場合、例えばHeーNeレーザを8本用意し、1.6mmピッチで第2のビーム2倍化プリズムアレイ4に入射するようにすればよい。また半導体レーザを8個用い、それぞれを平行ビームにして、上記のHeーNe同様にして8本のビームを構成し、第

ファイル名 = D00000201A1.el.

2のビーム 2 倍化プリズムに入射させればよい。この場合、 P を 1 . 6 m m としたので 8 個のレーザビームの間隔 2 P は 3 m m となり、 H e - N e レーザ光のビーム径 1 m m に対し大きいため 8 本のレーザ光源から平行に入射させることが可能である。

# -[0 0 4 1 ]

# [0042]

図がは、本発明によるマルチスポットビーム光を形成するための他の実施形態を示す図であり、1つのレーザ光源を用いて、偏光素子に入射させるN本のマルチビームを形成するものである。例えば、YAGSHGレーザの様に光源の出力が大きい場合には、光源が1個でも十分である。このような場合には、図4に示す様に、図4の4で示した第2のビーム2倍化プリズムの他に、このプリズムの寸法の2倍、4倍、及び8倍のものを計n=4段カスケード状に並べる。

# <del>[0043]</del>



mピッチの16本のピームが得られる。

# 100441

以上の実施形態で説明した方法により、従来では不可能であった、レーザ光源より出射したレーザビームのエネルギーの70%以上の総エネルギーを有するマルチスポット光を形成することが可能になった。

# <del>[0045]</del>

また更に、光学部品の反射防止コートを施したり、ビーム分離の際の損失が小さくなる、多層コートを施したり、ピンホールアレイへの入射光の位置合わせ等を行うことにより、レーザ光源より出射したレーザビームのエネルギーの90%以上の総エネルギーを有するマルチスポット光を形成することが可能になった。

# <del>[.0.0-4-6-]-</del>

更に、上記の実施形態で説明した方法により、従来不可能であった。マルチスポット光の各スポットエネルギーのばらつきを、±20%以内にすることが可能になった。

また更に、ビーム分離の多層コートの条件出しと、製作のコントロールにより 41A、或いは図1 (a) の偏光器 1 1/2、図1 (c) に詳細を示した短冊状凸レンズのアレイ 2 0、ピンホールアレイ 2 及び波長板 3、及び偏光器 1 2 等の光学部品を互いに隣接するものにつて光学接着剤で接着する。このようにすることにより光学部品の表面で反射し干渉することにより発生するビーム強度のばらつきが大幅に少なくなり、マルチスポット光の各スポットエネルギーのばらつきを±10%以内にするマルチスポット光形成が可能になった。

# 10047

なお、上記実施の形態においては、64又は16のマルチスポット光を形成する場合について説明したが、本発明はこれらに限定されるものではなく、N=2のとき、即ち8以上のマルチスポット光を得る場合に有効である。

# <del>[0048]</del>

次に、以上に説明したマルチスポット光の形成方法により得られるビームを、45 蛍光検出に、特に蛍光検出を用いたDNA検査に応用した例を、図りを用いて説明する。

)

X-9( 19/ 35)

# ファイル名 = D00000201<u>A1.el</u>

# (0049)

図 において、8001,8002,8003……はレーザ光源であり、図示していないが合計8本のレーザから構成されている。各レーザ光源から出射したビームは数mmの大きさのミラー8011,8012,8013……により約1.6mmのピッチで互いに平行に一方向に向ける。8本のビームは前記した方法により0.4mmピッチで64本のマルチスポット光がマスク面3から出射するように偏光プリズム12から得られる。この64個のマルチスポット光は結像レンズ61を通り、ミラー63、波長選択ビームスプリッタ?0を通過して対物レンズ60を介して、DNAチップ5の検査面51に照射される。

# 100501

DNAチップの表面には、予め所定の位置毎に決められたDNAがプロービングされている。一方生体から精製、増幅して作ったDNAに蛍光体が付加されたターゲットDNAを上記のプローブDNAの上に流すと、プローブDNAとターゲットDNAのそれぞれの塩基配列が対応していればハイブリダイズして、蛍光体の着いたターゲットDNAがプローブDNAに結合する。

ターゲットDNAに付加する蛍光体には種々のものがあるが、本実施形態では 蛍光体はHe-Neレーザの633nmの光を吸収し、670nmの蛍光を発す る。この蛍光を対物レンズ60で受け、透過光を波長選択ビームスプリッタ70 で反射させ検出光学系に導く。波長選択ビームスプリッタ70は633nmを透 過し、670nmを反射する多層コートビームスプリッタである。

(0001):

70で反射した蛍光はミラー71で反射し 結像レンズ62を通る。DNAチップ表面の蛍光体に照射した各マルチスポット光から発した蛍光の主光線は 結像レンズ62を通過した後互いに平行に進むように、 結像レンズ62なはテレセントリックな光学系になっている。この結果、蛍光の波長の光を反射する波長分離ビームスプリッタにはどのマルチスポット光から来た蛍光も同一の入射角度で入射する。このためどの励起スポットから発した蛍光にもわずかに含まれている雑音成分である633nmの励起光も殆ど反射させずに透過させることができる。即ち波長分離ビームスプリッタ72には励起光の633nmの光がわずかに来

<del>( 20/ 35)</del>

# ファイル名 = D00000201A1.el

ているがその光は透過され蛍光のみが反射し、検出器91,92に向かう。

# [0052]

上記の励起光は、DNAチップで反射し、検出器側に向かうが、発生する蛍光の強度に比べ数桁以上強い光である。このため上記のように波長選択ビームスプリッタ70だけでは分離できない特に70には励起光のスポットの位置により70に入射する角度が異なりどのスポットも励起光を同様に除去することが不可能である。これに比べ、テレセントリックな結像レンズ62と検出器91,92の間に置かれた波長選択ビームスプリッタ72及び73は上記したようにどのスポット位置からの光も同一入射条件で反射させることができる。このような励起光の除去と干渉フィルタ74,75によりほぼ完全に励起光を遮光し蛍光のみを検出器に取り込むことができる。

# (0053)

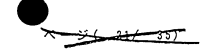
検出器 9 1 、9 2 はマルチチャンネルフォトマルであり、それぞれ 3 2 個の受光開口を有している。フォトマル 9 1 、9 2 の前にある直角ミラーで 6 4 この蛍光のスポット像を 2 つに分離し、ほぼフォトマルの受光開口位置に結像する。フォトマルの受光開口の前にはピンホールアレイがある。このピンホールアレイは D N A チップに照射している 2 μ m 径 2 0 μ m ピッチの励起マルチスポット光が対物レンズと結像レンズの倍率Mで 結像する寸法にほぼ等しい開口とピッチを有する。即ち、 2 M μ m 径の開口を持ち 2 0 M ピッチを有する。このピッチ 2 0 M はマルチチャンネルフォトマルの受光開口ピッチに等しい。

### 100541

このようにすればマルチスポット光アレイで同時照射し、生じる蛍光を共焦点検出していることになり、信号対雑音比の高い蛍光検出ができる。得られた64個の信号は図示しない回路により増幅され、AD(アナログディジタル)変換器でディジタル情報に変換され図示しないCPU(処理回路)に送られ、照射位置での蛍光強度のデータが保存される。

# <del>-[0055]</del>

ステージ501,502を駆動し、異なる位置における蛍光強度の検出を上記の方法で順次求めて行く。信号対雑音比の大きな蛍光検出を行うため照射スポッ



# ファイル名 = D00000201A1.el

トのピッチは照射スポット径の数倍~数十倍にする。従って検査対象を全面検出するにはxyステージを駆動しマルチスポット光の配列と直角な方向だけでなく、配列の方向にも駆動して検出する。

図 は本発明の実施形態の図である。レーザ光源から来た平行ビーム 8 は円偏光又は紙面に45度の直線偏光である。複数の平行ビーム 8 の内の1本のビームは、短冊状凸レンズのアレイ20の内の一つのレンズ2 がに入射し、収束ビームとなり、方解石等の複屈折材料に入射する。常光の偏光成分はそのまま直進し、異常光の偏光成分は屈折する。この偏光素子の厚さはこの常光と異常光の透過の間隔が複数 N からなる入射ビーム光 8 の配列ピッチ P の半分になるように設定されている。この結果偏光器 1 1 を透過後 2 N 個の収束ビームがピッチ P / 2 で平行に進む。

# [000-7]

各ビームは交互に直線偏光の偏光方向が90度異なっている。この偏光方向に 30 度の光学軸を持つ1/4波長板もしくは、22.5度の光学軸を持つ1/2 波長板3を通すことにより円偏光もしくは紙面に対し ±45度偏光方向を持つ 直線偏光を得る。この2N個のビームを偏光器120に入射する。偏光器120は厚さが110の半分の方解石である。この偏光器120を透過すると4N本の集束ビームがピッチP/4で得られる。

#### 100581

この光を先に説明した波長板と同じ波長板30 を通すことにより円偏光又は紙面に45度傾いている直線偏光となる。このマルチビームのピッチと同一でレンズ21とレンズに入射するビーム径で決まる集光径にほぼ等しい開口径を有するマルチ開口アレイからなる板2に入射する。このようにすれば、この開口を透過した光のみからなる雑音の無いマルチスポット光が得られる。

#### 10059

図 は、本発明の共焦点検出に用いるマルチスポット光形成方法の実施形態図 47/ 41A-44分/ である。図 と図 Y の部品番号が同じものは同一物である。 1 又は複数のレーザ 光源より出射したビームを8本の平行なビームにし、第2のビーム2倍化プリズ

S - Si ( - 22/ 35)

# ファイル名 = D00000201A1.el

ム4により16本の平行ビームにする。この16本の平行ビームを凸レンズアレ とん。 イ20により収束ビームにする。

[0.0-6-0]

第1のマルチスポット光2倍化プリズム11と12によりマスク3の開口から 実効的に64個のマルチスポット光が出射するようにマルチスポット光2倍化プリズム12より64個のビームが得られる。このマルチスポット光2倍化プリズム12の出射面に1/4波長板3~が貼り付けられており、64のマルチスポット光は円偏光で方解石からなる偏光素子11~に入射する。この偏光子11~、1/4波長板3~、偏光子12~、1/4波長板3~、偏光子13~、1/4波長板3~、は図りで説明したビーム2分割方法と同じであり、偏光子11~、波長板3~は図りで説明したビーム2分割方法と同じであり、偏光子11~、1/4 tと薄くなっている。またビームが分割されていく方向はy方向である。従って第1のビーム2倍化プリズム11、12によって×方向に64個、方解石のビーム2分割法によってy方向に8個のスポット光が発生し、合計64×8のスポット光が図りに示すように発生する。

49 図 は、上記の64×8個のマルチスポット光を用いる共焦点検出方法を示している。図 の部品の番号と他の図面の番号が同じものは同一物を表している。レーザ光源から出射し、8本のビームを形成する8ビーム光学系800から8本のビームが図 に示す64×8マルチスポット光形成光学系100に入り上記の方法により64×8個の図 8に示すマルチスポット光がマスク面3から実効的に出射している。

100621

このマルチスポット光をハーフミラー70℃、 結像レンズ 6 1 及び対物レンズ 6 0 により、被測定物 5 亿 の表面に縮小投影する。投影されたマルチスポット光は被測定面で反射し、対物レンズ 6 0 ~ 結像レンズ 6 1 、ハーフミラー70℃ を透過し、検出器90′の撮像面の直前に配置された64×8個のピンホールマスク901′面上に 結像し、このピンホールを透過した光は検出器の撮像面に至る。もし被測定物の表面が投影されたマルチスポット光の結像面と一致して

ファイル名 = D00000201A1.el

いれば、ピンホールマスクのピンホールに反射光が結像し、強い検出値が得られる。一致していなければピンホールマスク901′のピンホールには焦点が外れた、広がった光となるため、ピンホール透過光の強度は小さくなる。従って、図49に示す z ステージ503′により、被測定物を上下方向に動かしては、上記の検出をしていけば、各スポットの位置における高さを各位置での検出最大強度が得られる z 値から求めることができる。

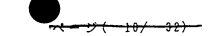
# 10063

上に説明した図 の共焦点検出法では被測定物を×y方向に固定していれば、例えば被測定面上のスポット径が1μmでスポット間隔が8μmであれば、8μm間隔の64×8点の情報しか得られない。そこで×yステージ501′、502 を移動させ順次他の位置の共焦点像を検出していく必要がある。図 は本発明の実施形態を表す図であり、この2次元的な共焦点像を得る方法を示している。図 の×yステージの駆動方向×′、 y′と被測定物体に投影するマルチスポット光の配列方向を図 に示すようにわずかにずらしておく。64×8のマルチスポット光の場合にはこの2つの方向のなす角θをtanθが1/8になるようにしておく。このようにすれば y′方向にステージを走査するとスポットの11と021の間の抜けた位置をスポット012、013………018の7つのスポットが照射することになり、1μmのスポットが1μmおきに全面走査されることになる。

#### 10000

上記の方法を用いると、被測定物体に光強度の大きいマルチスポット光が照射されるため、短時間で64×8のスポット位置を検出することが可能になる。そこで試料をソステージにより y'方向に高速に1走査し、走査後 z 方向にわずかに動かし、再び走査する動作を繰り返すことにより、順次高速に各高さの共焦点信号を検出していく。このようにして各高さ z で得られた各点の 2 次元強度データから各点で最も強度の大きい高さを求めることにより、高速の共焦点検出法による高さ計測が可能になる。なお、上記の走査の幅をマルチスポット光のピッチ p の k 倍とすると、 x 方向の画素数 6 4 × 8 = 5 1 2、 y 方向の画素数 8 k の 2 次元高さ情報が得られる。

•		<u> </u>
	次比、	•
	マルチスなりも形成り」他の実施例に	
		<u>.</u>
<del>-</del>	. フレフ 章名明 タる	
-	. / (	·•
		•
	<del>- 【発明の実施の形態】</del>	
	<u> 以下、図面を参照して本発明の実施の形態を説明す</u> る。ここでは、DNAプロ	·
	ー ーブアレイを例にとり、 DNAプローブアレイの多数の微小反応領域に固定化さ	
	れたDNAプローブとハイブリダイズして捕捉された目的DNAを標識している	
	 蛍光 標識 物 から発 せられる 蛍光強度分布 を 計測 する 装置、 方法 について 説明 する	
	 。 ただし、本発明はDNAに限らず、蛍光体で標識されたRNA、オリゴヌクレ	
<b>4</b>		
<u> </u>	る。 	<u> </u>
	<del>-[-0-0-1-5-]</del>	•
=  -4	測定するためのDNAプロープアレイは、例えば以下に示すようにして作成す <u></u>	
<u> </u>	る。まず、洗浄したガラス基板(スライドグラスなど)をシランカップリング剤 ——	
	•	<u> </u>
		<u> </u>
		•
		•
	•	
		<u> </u>
		<u> </u>
		· ·
		•
		•
i		•



# ファイル名 = A00011581A1.el

(アミノブロピルトリエトキシシラン)で処理して、表面にアミノ基を導入する。 ついで、アルデヒド基を導入したオリゴヌクレオチドを微小領域に滴下して反応させて、オリゴヌクレオチドをガラス基板に固定化する。検査対象の検体として、蛍光標識DNAを別途用意し、これを前記基板のオリゴヌクレオチドを固定した領域にスポットし、ハイブリダイズさせて基板上に捕捉し、 測定すべきアレイを用意する。なお、ガラス基板へのオリゴヌクレオチドの固定化は、ポリリジンなどのポリ陽イオンでスライドグラスを表面処理し、DNAの荷電とで静電結合させても良いし、さらには、フォトリソグラフィー技術と固相合成技術を使ってガラス基板上に直接オリゴヌクレオチドを合成させても良い。 DNAプローブアレイは、これらに限らず周知の種々の方法で作成することができ、同様に測定可能である。

# [0 0 1 0]

図しは、本発明による蛍光標識物の分布計測装置(DNAプローブアレイ測定装置)の一例の全体構成を示す模式図である。装置はDNAプローブアレイ測定装置本体がと、データ処理・制御ユニット19及びモニタ21から構成される。 基板 (DNAプローブアレイ) 2はXYZ駆動ユニット20分上に固定する。レーザなどの光源10からの光はマルチ光源分配ユニット11を通すことで、一直線上に均等に配置した複数の光(100a,100b,…)として出射される。これらの光はレンズ12によりコリメートされ、ダイクロイックミラー13で集光され、対物レンズ14で集光され、基板2面に励起スポットを2つのみ表示したが、実際には64個の励起スポットを形成する。励起スポットを2つのみ表示したが、実際には64個の励起スポットを形成する。励起スポットを2つのみ表示したが、実際には64個の励起スポットを形成する。励起スポットを2つのみ表示したが、実際には64個の励起スポットを形成する。のとは、16,32,64,…個とより多く形成するほうが高感度、高速化するのに有効である。つまり、全測定時間が同じ時、個々の励起スポットの照射時間はスポット数が多いほど全測定時間を短縮することができ、この場合、64倍高速化が可能になる

# ファイル名 = A00011581A1.el

基板2上の励起スポットから生じる発光(蛍光、散乱光、反射光)は再び対物レンズ1 4で集められ、ダイクロイックミラー1 3 (励起光波長成分を反射し、より長い蛍光波長成分を透過させる二色性ミラー)を通過させて、蛍光成分を取り出し、さらに蛍光波長成分を通すように設計した干渉フィルタ1 5 を通して、レンズ1 6 で集光して励起スポット(101a,101b,…)の像を蛍光像(102a,102b,…)として結像させる。

# (0018)

マルチ検出ユニット 1 7 は、複数の励起スポットから生じる蛍光強度を実質的に同時に検出する。マルチ検出ユニット 1 7 からの光信号は、データ処理・制御ユニット 1 9 からのタイミングに合わせて A / D 変換ユニット 1 8 で数値化され、データ処理・制御ユニット 1 9 は X Y Z 駆動ユニット 2 の移動の制御を行い、この X Y 駆動情報と合わせて基板 2 の面での蛍光強度の 2 次元分布を構築し、モニタ 2 に表示する。これによって、基板 2 の所定の領域面での蛍光強度分布、基板 2 に設けられた複数の微小領域毎の全蛍光強度等を測定でき、固定したオリゴヌクレオチドに結合した検体 D N A の量を算定できる。

#### 100101

ここでは、基板 2 面での励起スポットの大きさは 2 μ m径、励起スポット間の間隔は 2 0 μ m程度になるようにする。励起スポットの大きさは励起スポット間の間隔の整数分の 1 倍になるように調整するのが望ましい。励起スポットを 6 4 個形成すると、スポット群の両端の間隔 1 . 2 6 m m であり、対物レンズとして、視野が 1 . 3 m m 、 蛍光集光効率をよくするため開口数が N A = 0 . 7 0 、レンズ先端から試料位置間での距離はガラス裏面から照射する場合を考慮して 1 . 3 m m のものを作製し使用した。

#### [0020]

基板 2 の注目領域全面を蛍光計測するためには、次のようにXYZ 駆動ユニット 2 の動作例の説明図を示すト 2 の動作のの説明図を示す。励起スポットの並び方向をx 軸とする。励起スポットx の、x の の の でしている。

A00011581A1. el ファイル名 =

ように初期位置に配置する。領域700はDNAプローブアレイのオリゴヌクレ オチド固定化領域を含む測定する注目領域を示す。この領域700の全面を走査 するために、ステージを2次元的に動かす。図には、領域700に相対的に励起 スポットS0の動く軌跡を矢印で図示した。

まずy方向に領域700の全幅を走査する。次いでy位置を0に戻すとともに x 方向に励起スポット径分(本例の場合は 2 μm)ずらす。再び y 方向に領域 700の全幅を走査する。この動作を励起スポットS0が最初のS1に届くまで 複数回繰り返す。図では簡単のため、励起スポット間の間隔が8μmに相当する ように縮小して図示しており、4回×方向の位置を変えてy方向に全幅を走査す る様子を図示した。なお、励起スポット 2 μ m 径、励起スポット間間隔 2 0 μ m で有れば10回繰り返すことになる。これにより、x=0~1280µmの幅の 領域全面が走査できる。次の動作は、y位置を0に戻すとともに、×方向に12 60 μ m ずらして、 6 4 個の励起スポットで走査を終えた領域の隣の領域に移動 つまりS0のスポットがS64に相当する位置に移動し、上述の動作を繰り 返す。これを繰り返して領域700全面を走査する。

Z 駆動ユニット2 OVのxy軸の動作曲線図であり b) にはXYZ駆動ユニットのy方向 YZ駆動ユニットの×方向の移動状態、 の移動状態を図示したものである。このように×方向つまり励起スポットの並び 方向では、2μmという微小幅のステップ的な移動をn回(本例では10回)、 次いで大きな幅の移動を1回という、少なくとも2種類の移動パターンを繰り返 して、測定領域全面を走査することに本駆動ユニットの動作の特徴がある。これ は、対物レンズの視野の大きさに制限が有り、複数の励起スポット間の間隔には 制約があることによる。もし、励起スポット間の間隔が、測定領域全面の幅を6 4 でほぼ均等分割した幅にすれば、上記の様な移動方式をとる必要は無くなり、 ×方向は励起スポット径分の微小幅のステップ的な移動を繰り返すだけでよい。 しかし、この場合、両側の励起スポットの間隔が広く、ほぼ測定領域全面の幅に 等しくなってしまい、通常の対物レンズ(2μm程度の励起スポットを形成でき る対物レンズ)の視野幅を超え、測定が困難になる。もし十分な視野幅を有する対物レンズがあっても、開口数が小さくなってしまうか、非常に高価な対物レンズとなり、現実的ではない。つまり、図 1-5 及び図 1-6 に示した走査方式は複数の励起スポットを使って測定領域全面を走査するのに適当な方式である。

### 100331

また、走査時のデータ収集のタイミングは、×方向に移動時、y方向に移動時の2通りがあり、原理的にどちらでも全面の情報を得ることが可能である。しかし、特にy方向の移動に合わせてデータを収集するのが都合が良い。これは一回の移動のストロークがy方向で長いため、隣の画素とのつながりがより明確であり、測定したデータから画像を再構築するのが容易で、確実であるためである。

### [0024]

DYNUMBE . 100400

### 100231

図をは、n個(図にはそのうち2個を示した)のレーザ光源からの光を4 n個の光に分配するマルチ光源分配ユニット1 1の構成例を示す図である。レーザ光源(10a,10b)からの光を各々レンズ(200a,200b)で集光して光ファイバ(201a,201b)に導入する。光ファイバは途中に2箇所の分岐箇所を有しており、これにより光が4分割され100a1,100a2,…,100b4と励起光を分割できる。なお、分岐は図のような2分岐型ばかりでなく、4分岐型等種々選ぶことができる。また、このような分岐では、均一に光が分割するようなファイバを使用する。例えば、コア径が40μm程度の光ファイバ出射端を400μm間隔で1直線上に並べ、1/20倍に縮小投影することで、本例の構造を実現できる。

)

<del>x=9(.14/32)</del>

## ファイル名 = A00011581A1.el

### (0020)

図 は、単純にm個(図にはそのうち4個を示した)のレーザ光源からの光を 、400μmの間隔で1直線上に並べる別の方式のマルチ光源分配ユニット1 1 の構成例を示す図である。図では、m=4の場合を示しているる。レーザ光源(10a,10b,10c,10d)からの光を各々レンズ(200a,200b、200c,200d)で集光して光ファイバ(202a,202b,202c、202d)に導入する。光ファイバ出射端を400μm間隔で1直線上に並べることで、光(100a,100b,100c,100d)を400μm間隔レーザ光源の大きさによらずに本発明の構造を実現できる。

### 10027)

復屈折性材料(例えば方解石、それ以外の材料も使用可能)を利用し たマルチ光源分配ユニット1 1 横成例を示す図である。方解石などの複屈折性 と、1/4波長板301及び303を、図のように、レー ザ光源側から複屈折性材料30~1/4波長板301~複屈折性材料302~ 1/4波長板303の順に組み合わせて分配素子310を作る。 aゕらの光をレンズ200aを通して上記素子に入射させる。この際レーザ光の 偏光面を45度傾けるか、又は途中で1/4波長板を通して円偏光にしておく。 複屈折性材料 3 0 0 ℃に入射したレーザ光は複屈折し、常光線と異常光線とに分離 する。それらがw1だけ離れるように複屈折性材料30℃の長さを調整する。 の光をさらに1/4波長板30~を通して円偏光にし、複屈折性材料30~に入 射させる。2つに分かれた光は同様にさらに2つに分かれる。その距離がw2に なるように複屈折性材料302の長さを調整する。w1がw2の2倍になるよう に調整することでレーザ光を均等の間隔に分割することができる。なお、w2= 4 0 0 μ mにするには、複屈折性材料 3 0 0 及び 3 0 2 の長さ (光軸方向) は各 々約8mm及び約4mm(複屈折性材料が方解石で結晶軸が光軸に対して45度 の場合)程度にすればよい。なお、各複屈折性材料の長さは、材料種、波長、結 晶軸の傾きにより変わるが、結晶軸の方向が同じ場合、複屈折性材料の長さは上 述の様に前段の複屈折性材料の長さの1/2にすればよい。

 $\{0.028\}$ 

この構成では、1個のレーザ光が4つに均等に、ほぼ同じ強度で、出射端が1直線上に配置するようにできる。そこで、レーザ光を0.4×4=1.6mm間隔で16個配置すれば64個の光スポットを0.4mm間隔に1直線上に配置することができる。なお、レンズ200aの焦点位置をピンホール304の位置にすることで、散乱光等の余分な光を除去することができ、基板2上の励起スポットの形状をきれいにすることができ、分解能を向上させることができる。さらに共焦点測定用の1つの焦点位置として利用できる。

### 10029

また、図中の分配素子310は2段で分割する構造であるが、3段、4段、6段にすることもでき、その場合1個のレーザ光がそれぞれ8,16,64に分割されることになり、64個の光スポットを得るのに必要なレーザ光の本数も8,4,1と少なくすることができる。例えば、各複屈折性材料の長さを、光入射側から順に、32,16,8,4,2,1mmのものを使用した6段構造の場合は、1本のレーザから0.1mm間隔の64個の光に分割することができる。

### -

図がは、マルチ光源分配ユニット11の別の構成図である。素子は大きく4つの台形のガラスプリズム3~1、3~2、3~3・4と1/4波長板3~7により構成される。ガラスプリズム3~1と3~2、3~3と3~4は図のように接合し、接合面3~5、3~6は偏光ビームスプリッターになっている。各ガラスプリズムは僅かにその寸法が異なっており、円偏光状態の入射光は、接合面3~5で2つに分かれ、全反射の後再び近接する。このとき光路長に差をつけることにより2つの平行なレーザ光束を得ることができる。1/4波長板3~7を通して、再びガラスプリズム3~3と3~4の素子部に入射させると、上記と同じ原理で、さらに光が2つに分割し、計4つの光束をつくることができる。光末同士の間隔は、台形のガラスプリズムの高さを調整することが任意に設定でき、0、4mm間隔という非常に近接した光束を得ることが容易にできる。図では、入射光束8個に対して出射光束が32個の場合を示している。なお、1/4波長板3~7に近接してピンホール版を配置しても良い。

10000



図 は、マルチ光源分配ユニット 1 1 の別の構成例を示す図である。偏光ビームスプリッターと全反射ミラーを有する図のようなプリズム 5 0 0 a , 5 0 0 b … を使うことでビームを 2 分割でき、これを 8 個使うことで 8 個のレーザ光源からの光を 1 6 個にする。なお、偏光ビームスプリッターの部分は透過率 = 反射率 (= 5 0 %程度)のハーフミラー状のビームスプリッターにしてもよい。

図 は、マルチ光源分配ユニット 1 1 の別の構成例を示す図である。図 のプ 500 A、500 b、 500 B B、 500

図 及び図 の構成のマルチ光源分配ユニットでは、プリズムの大きさを小さくするのに限界がある。分割するレーザ光同士の間隔は1 mm程度までは可能であるが、さらに狭くするのは次第に困難になってくる。そのため、この様な場合には、既に説明した図 又は図 のマルチ光源分配ユニットと組み合わせて使用することで、より微小間隔の光束に分割できる。

一般に、図上でに示すマルチ光源分配ユニットの構成例のように、複数のマルチ光源分配ユニット550,551を組み合わせて、別のマルチ光源分配ユニットを構築することができる。つまり、図とから図り、さらには後述する図しる、69までを組み合わせてマルチ光源分配ユニットを構築することができる。なお、レーザ光源の数は、分割される数とレーザ光源の光出力と、基板2の面で必要な励起スポットの光強度を基に適切に選定する。

図 は、マルチ光源分配ユニット 1 1 の別の構成例を示す図である。レーザ 光源 2 0 0 0 からの光をレンズ 2 0 0 1 を通し、ガルバノミラーやポリゴンミラーなどのビーム走査部 2 0 0 2 によりレーザ光を走査し、レンズ 2 0 0 1 の焦点 位置に円弧上にその端面を配置した光ファイバ 3 0 0 1 、 3 0 0 2 、…の端面に

入射する。光ファイバ3001,3002,…のもう一方の端面を一定間隔で配 。 置することで、多数の光束に分割することができ、本発明の構造が実現できる。

10036

図 4 は、マルチ光源分配ユニット 1 1 の別の構成例を示す図である。レーザ 光源 2 0 0 0 からの光を、ガルバノミラーやポリゴンミラーなどのビーム走査部 2 0 0 3 により走査し、レンズ 2 0 0 4 を通し、一列に並べた光ファイバ 3 0 0 1,3 0 0 2,…の端面に入射させる。光ファイバのもう一方の端面からそれぞれ分割されたレーザ光を取り出すことができ、本発明の構造が実現できる。

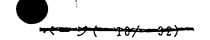
(00 37)

<del>[0038]</del>

図しては、本装置を用いて計測された画像の一例を示す図である。図はスライドグラスに捕捉された蛍光スポット像を示す。

スライドグラスに前述の方法で蛍光標識 D N A が結合したスポットを作成した。各スポットの大きさは約 2 Ο Ο μ m で、約 Ο . 4 m m 間隔の格子上に作成した

### 出願書類



### ファイル名 = A00011581A1.el

。スポットを作成した全体の領域は縦横約12mmであり、図 はその一部を 表示したものである。図中、各スポットは、上から順番に試料濃度を大きくした ものであり、結果として、上から下に順番に蛍光強度が大きく検出されている。

### 10089

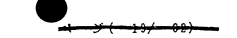
次に、データの検出、画像再構成(データ処理ユニットの動作)について説明する。12mm角の領域を2μm単位で信号を検出するため、12mm角の領域は6000×6000の領域に分けられる。それらをarea(i.j)とする。i(=0-5999)は7方向の位置とする。照射スポットの走査による蛍光強度分布の測定は、図 1-5 で説明したようにして行う。各照射スポット(S0、S1、…、S63)による走査について説明すると、照射スポットS0は、まずarea(0,0)に照射し、ついで7方向のスキャンに従ってarea(0,1)から area(0,5999)までの領域をスキャンする。照射スポットS1も、まずarea(10,0)に照射し、ついで7方向のスキャンに従ってarea(10,5999)までの領域をスキャンする。他の照射スポットS3からS63も同様であり、照射スポットS63も、まずarea(630,0)に照射し、ついで7方向のスキャンに従ってarea(630,1)からarea(630,5999)までの領域をスキャンする。

### 10000

そのとき、各スポットに対応した光検出器の信号を領域の通過毎にサンプリングしてAD変換する。信号はsig(k,j)と表され、kはスポットの位置番号(O-63)に対応し、jはY方向の位置でO-59900値をとる。つまり、スポットS10信号はsig(1,j), j=0-5999となる。これらの信号を、area(i,j)00領域に対応したイメージ像格納メモリに格納していく。イメージ像格納メモリをimage(i,j)0、i(=0-6399)1はX方向、i(=0-5999)1はY方向の位置とすると、まず上記1回のスキャンで得られた信号を $image(k \times 10+X,j) = sig(k,j)$ 1、image(X=0,k=0-63,j=0-5999)1)に格納する。なお、image(X=0,k=0-63,j=0-5999)1)に格納する。なお、image(X=0,k=0,k=0-63,j=0-5999)1)に格納する。なお、image(X=0,k=0,k=0-63,j=0-5999)1)に格納する。なお、image(X=0,k=0,k=0-63,j=0-5999)1)

### 10041]

ついで、図 しったに示すように、Y 位置を 0 に戻し、X 位置を + 2  $\mu$  m 移動して (X = 1)、同様に測定する。得られた信号を image(k × 10+1, j) = sig(k, j)(k=0 - 63, j=0-5999)に格納する。この操作を計 1 0 回繰り返すと,image(i, j)のうち



j=0-639, j=0-5999の領域が測定した信号に置き換わる。

### 10012

次に、X位置を $+1260\mu$ m移動して(X=640の位置)、上記動作をさせ、同様に、 $image(k \times 10 + X, j) = sig(k, j)$ (X=640-649, k=0-63, j=0-5999)に格納する。この動作で、image(i, j)のうち、i=640-1279, j=0-5999の領域が測定した信号に置き換わる。更に、X位置を $+1260\mu$ m移動して(X=1280の位置)、上記測定を繰り返す。これらを繰り返して、X位置がX=5760の位置まで移動し、更に1000回スキャンさせることでimage(i, j)のi=0-6399, j=0-5999の全領域が測定される(area(i, j)よりも領域が広いが必要な分のみ取り出せばよい)。このimage(i, j)を画像化して、モニタに表示等する。

### 10040}

本例では、励起スポット、及び各スポットに対応した光検出部を有する。全ての励起スポット強度、光検出部の感度特性が揃っていればよいがそうでない場合、得られる画像に縞模様が発生する。このような場合、各スポット毎の感度特性を補正する機構が必要である。図した強度補正値格納ユニット22を設ける。補正処理を行うには、まず、補正用データを作成する。均一な蛍光強度を有する試料を用意し(又は各スポット位置で均一に発光する光源を配置し)、そのときの強度をスポット毎に測定する。さらに光を遮光したときの強度もスポット毎に測定し、各スポット測定毎のバックグラウンド値を差し引いた値)の逆数値でし、各スポット測定毎のバックグラウンド値を差し引いた値)の逆数値ででが出したときの信号強度の値(バックグラウンド値を差し引いた値)の逆数値でででは、(k) (kはスポットの位置の番号(0 - 63))を強度補正値格納ユニット22 に格納しておく。測定された信号sig(k,j)に対して、sig(k,j)=(sig(k,j)-back(k))corr(k)と補正した信号値sig(k,j)を出力することで、スポット間の感度ばらつきを補正することができる。

本発明によると、通常の装置は蛍光励起用の照射スポットを1個だけ用いているのに対して、複数(例えば、64個)の蛍光励起用の照射スポットを基板に同時に照射できるため、下記の効果がある。

(-0-0-4-5-)--

	全面積を一定時間で検出する場合に、1照射スポットあたりの照射時間を大き
	スポットあたりの照射時間が大きくなることで、ステージの移動速度を遅くする 
•	間を同じにすれば、基板の所定の領域全体を測定する時間が短縮でき、高速化が
····	達成できる。特に、検出の分解能を上げる場合、つまり基板上の照射スポットの
	大きさをより小さくしていく場合、例えば従来10μmの分解能で測定したもの
•	を 1 μm~ 2 μmの分解能で測定すると 1 0 0 倍~ 2 5 倍の数の照射スポット領
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	域を順次計測する必要があるが、本発明のように複数(64個)の蛍光励起用の
-	照射スポットを同時に照射し、蛍光検出することで、高分解能と高速化を達成す —
-	ることができる。
1000	なお、レーザ光を分割照射すれば分割された個々のレーザ光強度はその分弱く ———
	なるが、より出力の大きなレーザ装置を使うことでこの問題は容易に解決する。
	·
- 	
	本発明によれば、DNAプローブアレイ等を高分解能、高速、高感度で測定す
•	 ることが可能になる。
•	
	·
•	
	·

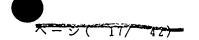
81.

**退村内外特許事務**至

<del>10021)</del>

2 K個のビームはピッチP/2で配列し、マルチレンズ231に入射する。マルチレンズ231はプリズム232に貼り付けられている。マルチレンズを透過したビームはプリズム232を通過し、プリズム233との境界にあるマルチピンホールに入射する。

プリズム232及び233はそれぞれ厚さがわずかに異なる台形のガラスを底辺同士で接着しておりこの接着面が偏光ビームスプリット面になっている。この結果プリズム232を通過したビームはピッチP/4で4K個のピンホールを有するピンホールアレイ234の各ピンホールにビームを収束させる。ピンホールアレイはピンホール部以外に載る雑音となる迷光を除去し、DNAチップに雑音の少ないマルチスポットを照射する役割を持っている。



### -[-0-0-2-4-]-

上記のプリズム 2 3 2 を通過する際偏光ビームスプリット面を通過する光は P 偏光 (z に直交する直線偏光)、反射する光は S 偏光 (z 方向の直線偏光)になっている。このためマルチスポットを通過した光の半分は P 偏光、残りの半分は S 偏光になっている。

### 10025

ピンホールアレイの直後には1/2波長板もしくは1/4波長板がある。1/2波長板は光学軸が上記のPおよびS偏光に対し22.5度傾いている。また1/4波長板の場合には45度傾いている。ピンホール通過後このような波長板を通過した上記PおよびS偏光は1/2波長板の場合にはz軸に±45度傾いた直線偏光に、1/4波長板の場合には右および左回りの円偏光になる。

### 10026

上記の波長板235を通過した光は前述の台形貼り合わせプリズム233 (但し台形プリズムの厚さの差は前述の台形貼り合わせプリズム232の半分である)に入射する。このプリズムの台形の底辺である貼り合わせ面は偏光ビームスプリット面になっているため、上記のピンホールアレイおよび波長板を通過した4K個の光は更に2倍に増え、ピッチがP/8で8K個になる。このためあたかも8K個の点光源(2次点光源)がピンホールアレイ234の位置にあるようにプリズム233から光が出射してくる。

### 10027

このようにしてできた8K個の2次点光源からの光はレンズ24、ミラー25、光量調整器26、波長選択ビームスプリッタ30、高NA対物レンズ3を通過し、DNAチップ5の検出面51にその8K個の点光源像を結ぶ。なお光量調整器26は検出面51にある蛍光体の量の多少に応じて蛍光検出の励起光の光量を調整するためにある。即ち、蛍光体の濃度がDNAチップ或いは蛍光検出サンプル全体に亘り大きいときには駆動源260を駆動し、例えば10%のNDフィルタ262が励起光光路に挿入されるようにする。しかしこのような励起光全ビームの強度を代えることは検出のダイナミックレンジを狭めることにもなるので、個々の励起光マルチスポットの強度を、図示しない光変調器アレーで調整するこ

1.

ファイル名 = D00005301A1.el

とも可能である。

### (0.028)

また例えば2<sup>N</sup>のダイナミックレンジの検出が必要な場合、NDフィルタ26 NP フィルタ 2 1は100% (NDフィルタ無し)とし、262は100×2<sup>N/2</sup>%の透過率にしておき、全画面をNDフィルタを交換して2画面検出し、両画面を合成し2<sup>N</sup>のダイナミックレンジの蛍光画像を検出することも可能である。このように2画面を検出すれば2倍の時間を要するが、マルチスポットを用いる本発明は従来の方法に比べ5倍以上の速度で検出することができる。

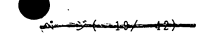
### 10029

DNAチップの検出面に照射された8K個の点光源像はプローブDNAにハイブリダイゼーションされた先端に蛍光体を持つターゲットDNAを照射し、励起する。

図とはDNAチップ5のガラス51上のターゲットDNAがある領域50の詳細とマルチスポットの関係を表した図である。50~はセルである。このセルはメリカ向に一定ピッチで配列している。この各セルにはその配列の番地毎に所望のDNA断片がガラスに付着されており、プロープDNAとも呼ばれている。このプロープDNAは通常各セル内では同じ塩基配列からなるDNAであり、異なるセルでは通常異なるDNAがプローブされている。このように用意されたDNAチップに検査対象である生物の検体から収集し、精製、増幅した複数種のDNAが一、ションを起こさせる。即ち各セルのプローブDNAの塩基配列に対応するターゲットDNAが結合、即ちハイブリダイズする。図2のDNAチップは以上のようにしてできている。

[0031]

セル50 に対し励起光であるマルチスポット 2001, 2002, 2003 , ......、20 Mはセルピッチの整数倍のピッチで並んでいる。図 200 場合この整数は 2 である。マルチスポットのビーム径はおよそ 2 、マルチスポットのピッチは 2 の場合 2 のよう 2 の場合 2 ののは 2 のの場合 2 のの場合 2 のの場合 2 ののは 2 のは 2 のは 2 のは 2 のは 2 ののは 2 ののは 2 のは 2 ののは 2 ののは



ている。このような分割を行うのはセル内に異物等が付着すると、この異物で強い蛍光を発生し検出データに誤差が生じるため、強い蛍光検出強度以上の絵素は異物によるものと判断し、その部分を除いてセル内の平均蛍光強度を求めるためである。

[0.0-3-2-]

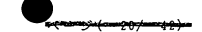
DNAチップを図るのAのごとく×方向に走査し、マルチスポットがセルの右端まで走査すると1絵素 Δ分 y 方向に移動し、再び×方向に走査する。これを繰り返し、N 絵素(図では10絵素)走査し終わると、M N Δ分 y 方向に移動し、上記動作を繰り返し、全セルを走査する。図 y は上記の動作を表したものである。横軸に時間を取り、上のグラフは縦軸に y ステージの移動量、下のグラフは縦軸に x ステージの移動量を示したものである。×ステージは時間 t s で走査検出し、時間 t t - t s で元の位置に戻る。往路のみで検出を行っている。ステージの精度が十分良好な場合には復路でも検出が可能である。

<del>[0033]</del>

同時に検出されるM絵素分の蛍光検出は図りに示すように励起光のマルチスポット照射で発生した蛍光を対物レンズ3で受け、対物レンズを透過光した蛍光は波長選択ビームスブリッタ30で、蛍光波長の670mm近傍の光を反射させる。ここで反射した蛍光は検出系に導かれる。即ち、ミラーもしくは波長分離スプリッタである32、34人35及び38と、結像レンズ33を通過し、マルチチャンネルフォトマル101及び102上の受光開口に結像する。各受光開口には励起光のマルチスポットの像とほぼ同程度の径であるピンホールが開いている遮光板が設けられており、このピンホールを通過する蛍光のみが検出され、共焦点検出が行われる。

<del>- [0 0 3 4 ]</del>

図を上のグラフは図3下のグラフの時間軸を拡大したものである。1回の走査に要する時間tsを更に細かく見ている。図4下のグラフは図4上のグラフと横軸の時間軸は等しく、縦軸はフォトマル等の微弱光検出器によるフォトンカウント時間のタイミングを示している。このグラフの意味は信号レベルが1の時間フォトンカウントを行っており、0の時はフォトンカウントを行わない。一区切り



の1の間は1絵素分の信号検出になっている。0になり、次に1が始まると次の 絵素を検出することになる。x方向の1走査の間にL<sub>x</sub>個の絵素があるため1絵 素当たりの検出時間はt<sub>s</sub>/L<sub>x</sub>以下となる。1絵素毎に行うフォトンカウントの 時間はDNAチップのセルの位置に対応している必要がある。従ってフォトンカウントの開始の時間はxステージの位置測定用測長器の信号に基づいて信号を作る。

### 10005

1 絵素のフォトンカウント終了時刻をステージの位置測長器の情報に基づいて決定すると、ステージが一様に動かないとき、フォトンカウント時間が絵素毎にばらついてしまう。そのため、終了の時間は開始の時間から一定の時間後になるようにする必要がある。このため高周波(周波数ャェ)のパルス発生器のパルスを計数し、フォトンカウントスタートから計数し、一定のパルス数Nェになったらフォトンカウントを終了するようにする。即ちどのがルス数Nェになったらフォトンカウントを行う。図しの制御回路「Vは上記の動作を制御する系であり、12はPC(パーソナルコンピュータ)であり、ここで総ての動きのコントロールを行っている。13は上記のステージを制御、駆動信号を発生し、またステージを位置情報を測長器から取り込んでいる。

### 100001

DEA - 757

図をは検出蛍光強度が大きい場合の例である。フォトマル検出信号 S<sub>PM</sub>とコンパレータ後の信号 S<sub>PC</sub>を示している。フォトンパルスが高頻度で検出されるため一部分で2つ以上のパルスが重なって検出されている。このためコンパレート後の信号の幅が広いものが現れている。S<sub>PC</sub> は信号 S<sub>PC</sub>の時刻 A と時刻 B の間の時間を拡大した図である。検出信号が前後に重なって検出されるとコンパレート後の信号はパルスの幅が広くなる。この結果コンパレート後のパルス数を単純に数えたのでは誤差が大きくなる。そこで図 S<sub>PC</sub> をゲートにして、一定の高周波パルス信号を計数する。この計数信号 S<sub>PC</sub>を用いれば S<sub>PC</sub>信号のパルスを計数するより正確にフォトン数を求めることが可能になる。更に S<sub>PWC</sub>信号の計数値を下に凸な 1 価関数 F(S<sub>PWC</sub>)で補正することにより更に正確なフォトン計数を行うことが可能である。

### [0038]

しかしDNA検査で要求される更に広いダイナミックレンジを実現するには、上記の方法では不十分である。即ちDNA検査では1絵素を検出する時間内で数フォトンパルスから10数万パルスまでのダイナミックレンジが要求されている。ところがフォトン検出パルスの幅は数十nsであるため、総てのダイナミックレンジをフォトンパルスカウントで行おうとすると、1絵素当たりに要する時間は数十ns×10数万=数msec必要になる。

### 100391

マルチスポット励起光の数が64としても、絵素数が6000×6000あると 、30分近く検出にかかることになる。

図 はこの問題を解決する実施例である。101のマルチチャンネルフォトマルの出力信号をアナログスイッチ1Aに入力する。PC1 のによりアナログスイッチの初期状態はB即ちフォトンカウント回路1Bに接続されている。このことは蛍光検出を絵素毎に行うとき、先ずフォトンカウントを行うことを意味する。図 77A、77B 図 3 はフォトンカウント信号の経時変化を表しており (a) 及び (b) は蛍光が非常に小さく、フォトンカウント検出で蛍光強度を求める場合である。

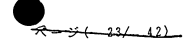
100411

77日 図 $^{8}$  はフォトマル検出したフォトンバルス信号をコンバレータで2値化したパルス信号  $^{8}$  である。 $^{8}$  は  $^{9}$  のパルス信号のバルス数を計数した計数信号  $^{8}$  のパルス信号のバルス数を計数した計数信号  $^{8}$  のパルス信号のバルス数を計数した計数信号  $^{8}$  のた時点で決められた閾値  $^{8}$  のを越えなければアナログスイッチはこのままの状態でフォトンカウントを継続し、1絵素分の蛍光検出時間  $^{8}$  に  $^{8}$  と  $^{8}$  し  $^{8}$  なの 世紀の時間  $^{8}$  の は  $^{8}$  と  $^{$ 

77/C, 79D, 77E/ 図8-(e) は蛍光が大きくなりフォトンカウントを行うと不都合を生じる場合である。即ち2個以上のフォトンカウントパルスが同時或いは一部重なつてしまうような場合である。この場合コンパレータ後のパルス信号  $S_{PC}$  は図8-(e) の様に一部重なったパルスは幅広くなる。図8-(e) は (e) のパルス信号の計数信号NSPCである。NSPCは $\alpha$  ( $t_s$   $\Delta$  ) の時点で閾値N $_0$  を越えており、フォトンカウントによる蛍光検出に適さないことが分かる。この時点で図のアナログスイッチをCに接続し、回路1Cによりアナログ的にフォトマル信号を積分する。このように各絵素毎にフォトンカウントで検出するかアナログ積分で検出するかを判断し、最適な方法をその都度選んで検出していく。

[0043]

なお図には示さないが、図 $\frac{1}{80}$  (c) より更に蛍光が大きくなると (c) のパック ルスが連なってしまい、パルス計数値は数個又は0 個になる。このときには図 $\frac{1}{80}$  のようにして $\frac{1}{80}$  のようにして $\frac{1}{80}$  を一定周波数の矩形の高周波パルスでカウントする信号  $\frac{1}{80}$  の の信号を用いれば、このパルスカウント信号  $\frac{1}{80}$  の ようになる。この  $\frac{1}{80}$  と  $\frac{1}{80}$  の は  $\frac{1}{80}$  は  $\frac{1}{80}$  と  $\frac{1}{80}$  の は  $\frac{1}{80}$  と  $\frac{1}{80}$  の は  $\frac{1}{80}$  と  $\frac{1}{80}$  に なる。この  $\frac{1}{80}$  と  $\frac{1}{80}$  と  $\frac{1}{80}$  に なる。  $\frac{1}{80}$  と  $\frac{1}{80}$  に なる。  $\frac{1}{80}$  に  $\frac{1}{80}$  と  $\frac{1}{80}$  に  $\frac{1}{80}$  と  $\frac{1}{80}$  に  $\frac{1}{80}$  と  $\frac{1}{80}$  に  $\frac{1}{80}$  に



### (0044)

### 100457

なお上記の実施例ではフォトンカウントを選択するかアナログ積分を選択するかを時刻  $\alpha$  (  $t_s$  /  $L_x$ )で判断しているが、検出の初めから同時に両方式で並列に検出しておき、(  $t_s$  /  $L_x$ ) -  $\Delta$  t 後に選択を行っても良い。

100467

アナログ積分検出を実行するときの、積分信号の変化を図 $\frac{1}{2}$  に示す。アナログ積分検出をスタートする時刻 $\alpha$  ( $t_s/L_x$ ) から時刻 $t_s/L_x$  の間で蛍光検出光の強度の大きさに比例した傾きで積分値が大きくなり、時刻 $t_s/L_x$  における積分値がサンプルホールドされ、AD変換される。こx のようなアナログ検出により 2 桁近いダイナミックレンジに亘る信号強度変化を捕らえることが可能になる。

更に強い蛍光検出の範囲に亘り検出を可能にする方法を図 $\frac{b}{b}$ を用いて説明する。時刻  $\frac{1}{s}$   $\frac{1}{$ 

.)

 $S_{hc}$ を用いて積分をスタートさせた時刻  $\alpha$  (  $t_s$  /  $L_x$  )から飽和する時刻  $t_F$  ま での時間( $t_F$ -α( $t_S$ / $L_X$ ))を計数すれば飽和値 $I_F$ が予め分かっているの で、この検出強度Ⅰが次式で求まる

 $I = I_{F} \cdot ((1 - \alpha) t_{S} / L_{Y} - \Delta t) / (t_{F} - \alpha (t_{S} / L_{Y}))$ このように積分開始から飽和時間までを計測することにより更に1桁近くダイナ ミックレンジを広げることが可能になる。

このような飽和の時刻を計数するには図 能を追加すればよい。即ち、1Cの積分回路の積分信号を第1の入力とし、予め 決めておいた飽和値に相当する信号レベルを第2の入力としてコンパレータ回路 に入力することにより、その信号出力の結果の変化から計数終了とすることによ り可能である。

以上説明したようにマルチチャンネルフォトマル10~及び10~で検出され る蛍光は64チャンネル並列に検出され100で並列に入力された信号を時系列 りな信号に変換しPC11に転送する。図りの×ステージを走査し、図りに示す ようにy方向に並ぶ64絵素を同時に、かつ×方向は順次検出していく。 xyステージンにはそれぞれ図示されていない光学的な測長器が付いており、x 及びyステージの移動量が測定される。DNAチップの蛍光検出絵素の寸法 Δ× 及びΔγは例えばそれぞれ2μmであるとする。各絵素の測定の開始は×ステー ジの測長器が2μm移動を計測する時点から始まる。

本発明のマルチスポット蛍光検出或いはマルチスポットDNA検査の具体的な 実施例を以下に説明する。x方向は走査の動作、y方向はxの1走査毎に1絵素 分シフトする動作、更にxは10走査毎にy方向に大きくシフトし、これを繰り 返すことにより、 2 次元的に検出或いは検査を行う。

x 方向の走査で計測開始のステージ位置測長信号を検出すると、先ずフォトン

100521

更に図 9 の (b) で説明したアナログ積分が飽和する時間から検出強度を求める方法を併用すると更に1桁ダイナミックレンジを拡げることが可能になる。この結果およそ2 の1 6 乗、即ち 6 5 5 3 6 の広いダイナミックレンジに亘り、即ち 4 0 μ secで数フォトンの微弱な検出光から1 0 万フォトンに達する強い検出光まで短時間で検出可能になる。

### $\{0050\}$

以上説明した蛍光強度がフォトンカウントの領域、アナログ積分の領域、及びアナログ積分飽和時間検出領域と3つの領域からなる時、それぞれの境界はスムーズに繋がるようにするため、事前に境界領域に相当する強度の検出光を用いてキャリブレーションを行う。

(0054)

上記図 の実施例ではフォトンカウントとアナログ積分を時間分割して検出しているが、常時両方を行い、蛍光検出の強度に応じて採用する信号を選択することも可能である。

### ----

上記の検出方式の切り替えは蛍光検出に限られたものではなく、一般に 1 絵素 当たりの検出時間 T p が短く限られている場合に有効である。即ち T p とフォトン検出パルス時間幅 Δ t の比 N r が要求される検出のダイナミックレンジ N d に 比べ小さいとき、即ち

. )

## ファイル名 = D00005301A1.el

 $T p / \Delta t = N r < N d$ 

の時徴弱なフォトンカウント領域からフォトンカウントでは計数不可能な強い光 まで広い範囲で検出が可能になる。

### -[-0-0-5-0-]----

60μsec/1絵素のスピードで×方向に6000絵素分走査し、この際y方向に10絵素とばしで同時に64絵素検出しているため、360msecかけて1走査が終了した時点で384000絵素が上記の広いダイナミックレンジで検出されている。1走査が終了するとy方向にステージを1絵素即ち2μm動かし隣の絵素ラインを同様にして検出する。この動作を10回繰り返し、640×600絵素の検出を行う。ステージの戻りに要する加減速の時間を加えても、4から5秒で上記の絵素数の検出が終わる。

### 10057

次に y 方向に 6 4 0 絵素分 2 μ m × 6 4 0 = 1. 2 8 m m と大きく移動し、上記の動作を繰り返す。この大きな移動を 1 0 回繰り返せば 6 4 0 0 × 6 0 0 0 絵素が約 4 0 ~ 5 0 秒で検出されることになる。即ち 2 μ m の解像度で 6 0 0 0 × 6 0 0 0 総素の像をダイナミックレンジが 2 の 1 6 乗で、最小検出強度が数フォトンの蛍光検出や微弱光検出が 1 分以内で実現する。

### 10058)

上記の実施例では1絵素当たりに要求される検出時間が短い場合であるが、1桁以上大きく、かつ同じように2の16乗のダイナミックレンジが必要な場合に 78 B は図 の (b) に示す飽和時間を検出する方法は必要でなくなる。またフォトマルのフォトン検出パルスの幅が更に短くできればフォトンカウントのみ、或いはフォトンカウントとアナログ積分検出の組み合わせで検出できる。

### <del>[0059]</del>

DNA検査特にDNAチップを用いるDNA検査を集団検診等の多数のサンプルを扱う用途に適用しようとすると高感度、高分解能、広ダイナミックレンジでかつ高速の検査装置を実現することが重要になる。上記の実施例で説明したマルチスポットもしくはシート状ピームを用いて、同時に複数の絵素を蛍光検出し、励起光とサンブルの相対位置を走査により変化させ次々と蛍光検出していくこと

### 出願書類



ファイル名 = D00005301A1.el

によりこれが可能になった。

### 10060

6000×6000の絵素を64(M=64)絵素同時に検出することにより、(300マイクロ秒/絵素)以下の時間で検出することで、即ち平均絵素検出時間が(300マイクロ秒/M)以下で検出することができるようになり、一サンプル当たり3分以下で検出が可能になった。従来上記の絵素数の蛍光像を検出するのに10分以上要していたので高速検査の需要に応えうる。更にフォトンカウントとアナログ積分を併用することにより50マイクロ秒/絵素の時間で検出可能になるり、1分以下で検出可能になる。

### 

更に、上記のマルチスポットを用いる蛍光検出でサンプル上のマルチスポット 径を小さくすることにより、多数のMの直径が3μmより小さく0.3μmより 大きい微小なスポットからなるマルチスポット励起光、又は絞り込み幅が3μmより小さく0.3μmより大きいシート状の励起光を照射する。これにより得られる各マルチスポットまたはシート状の照射位置からの蛍光を励起光から分離し、該サンプルから発する蛍光像を複数の微弱光検出素子で検出する。各検出素子から得られる信号を個別に記憶し、上記マルチスポット光またはシート状励起光とサンプルとの位置を相対的に変化させ、上記信号を順次記憶して行く、このようにすればサンプル上の所望の範囲に亘り信号が記憶収集でき、収集データから蛍光画像を構成することによりDNAを検査することが可能になる。このような方法を用いると、検出像の分解能が高くなる。この高い分解能を用いれば例えばサンプルとして所望のターゲットDNAに蛍光を付加しておき、細胞中の1本鎖DNAのうち対応するDNAにハイブリダイズさせることにより細胞中の目標とするDNAを蛍光像として検出することができ、細胞のDNA検査が可能になる

10062

図上のは本発明の蛍光検出の実施例図であり、特にDNA検査に有効な蛍光検出の実施例である。図2と同一番号は同一物を表す。図2で示された10絵素おきに照射するマルチスポット光に代え、シート状の励起光2000を用いている



。励起光の照射で得られる蛍光は図りの光学系同様にして励起光から分離して1次元のフォトマルアレイ、或いは超高感度1次元センサで検出される。シート状のビームでの励起は例えば隣り合う1次元方向の50絵素に亘り同時に行われ、1次元の高感度センサで同時に検出される。y方向に長いシート状のビームに直交するx方向例えば500画素分にスキャンすることにより、50×500絵素分の蛍光像が得られる。次にy方向に50絵素分移動し、上記の1走査を行う。これを10回繰り返せば、最終的には500×500絵素の蛍光画像が得られる。本実施例では孤立した、或いは隔たって分離したスポット光を照射する前記の実施例に比べ若干背景ノイズが大きくなるが、2次元平面的に大きく照射する場合に比べ、ノイズが小さい蛍光検出を行うことが可能である。フォトマル又は超高感度1次元センサから得られる信号は微弱光であるのでフォトンカウント検出を行う。

(0063)

'は 蛍 光 検 出 、 或 い は 蛍 光 検 出 を 用 い る DNA 検 査 の マ ル チ ス ポ ッ ト 励 起 光発生方法を示す実施例である。レーザ27%はレーザ媒体が封入されたレーザチ ューブ271の両端はブリュースタ角の窓があり、ここから出たレーザ光は両端 にある100%反射ミラー272及び273で折り返される。この共振器ミラー の間を往復するレーザ光は通常レーザの共振器内の光エネルギーから出射窓を脱 げて共振器が外に取り出されるビームのエネルギーの10倍以上になっている。 この共振機内にマルチスポット又はシートビーム発生ホログラム板270を挿入 すると、ホログラム2701はマルチスポット、またはシート状ビームが発生す るように予め作られているため、図に示すようにレンズ274を介してマルチス ポット2702が再生される。なおホログラムに照射したレーザ光は約10%の 回折効率でマルチスポット像を形成する。残りの光は〇次光としてそのまま透過 ンで説明したマスク状の円開 共振器内を往復する。このマルチスポットは図 ロアレー透過直後のマルチスポット光と全く同一のスポットであるため、レンズ ✔の構成により検査対象にマルチスポットを照射することが可能 になる。この結果従来のレーザ出射光路中にホログラムを配置する場合に比べ、 10倍近い強度のマルチスポット光もしくはシート状ビームが得られ、高速高感

•		•
<u> </u>	度の蛍光検出、並びにDNA検査を行うことが可能になる。	
	100641	
•	上記の実施例では励起光として1つの波長の場合について説明したが、本発明	
•	は励起光として2波長、或いは3波長以上を励起光として用いる場合にも効果を	
<del>·</del>	発揮する。この場合には、従来複数波長で検出しようとすると非常に長い時間を	
•	要してしまうが、本発明のマルチスポット光を用いてフォトンカウント検出を行	
	えば高感度、高速に検出することができる。	
•		
•		
•		
•		
·		
•		
•		
•		
•		
<u> </u>		
<u>.</u>		
<u></u>		
·•	$\overline{}$	
•		
•		
•		
•		

【書類名】 明細書

【発明の名称】 DNA検査方法及びDNA検査装置。

【特許請求の範囲】 We claim:

「請求項1」を数の種類からなる所望のDNA断片を予め決められた一定の規則に基づき配列した微小エリアである複数Lのセルから構成されているDNAチップに、検査対象であるDNAから前処理により作成したDNA断片に所望の蛍光体を付加したターゲットをハイブリダイゼーションした被検査DNAチップに所望の波長からなる励起光を照射し、得られる蛍光を分析するDNA検査方法おいて、上記各セルの寸法D以下のスポット径dである複数Mのマルチスポット励起光を互いに異なる位置に蛍光減衰時間以上の時間△tに亘り対物レンズを用いて同時に照射し、得られる蛍光を蛍光検出光路に導き、上記DNAチップへのマルチスポット励起光により発生した各マルチスポット光からの蛍光を分離して検出し、蛍光の位置と強度から被検査DNAチップの検査を行うDNA検査方法

\* 2. (計本項2) 複数Mの励起光スポットは1次元もしくは2次元状に一定ピッチで直線上に配列していることを特徴とする請求項1記載のDNA検査方法。

(議を項3) 上記スポット径は上記セル寸法の整数Nに対しほぼ1/Nであることを特徴とする證求項1記載のDNA検査方法。

 $\frac{4}{164 \times 4}$  上記Nを2以上にしセルを複数の部分に分割し、1 セル内にあるN  $^2$  個のデータの内有意なデータのみを選択し、処理することにより正確な検査を行うことを特徴とする請求項3記載のDNA検査方法。

(6×10<sup>5</sup>) 秒以内の時間で蛍光検出することを特徴とする請求項1 <del>D至生の</del>

上記DNAチップへの複数Mの照射スポットはスポット径d、整数kに対しほぼkdの間隔を持って直線上に配列し、当該スポットアレイを上記Δt時間照射後、ほぼdだけアレイ方向に移動し、Δt時間照射することを順次k回繰り返すことにより、アレイ方向にkM個のスポット位置に亘り検査を行い、かつDNAチップと対物レンズを少なくともアレイと直角方向に、相対的に

(---



### ファイル名 = D99007021A1.el

移動することによりDNAチップの所望の2次元領域を検査することを特徴とする請求項1記載のDNA検査方法。

「特求項フナ」上記整数 k は 2 以上であることを特徴とする請求項 6 記載の D N A 検査方法。

【請求項8】上記整数 k は 5 以上であることを特徴とする請求項 6 記載の D

从入検査方法。

【請求項9】上記スポットアレイのアレイ方向の移動と同期させ、励起光により生じた蛍光が上記受光開口上のほぼ同一箇所に来るように蛍光検出光路内に蛍光検出偏向手段を具備した請求項1 \_\_6、7 \_\_ 8の何れかに</u>記載のDNA検査方法。

【請求項10】上記蛍光検出偏向手段は励起光を透過させ、蛍光を反射させる波長選択ビームスブリッタで構成されていることを特徴とする請求項♥記載のDNA検査方法。

【請求項1-1】励起光路から分離された蛍光検出光路内に蛍光のみを透過し励起光を遮光するフィルタを有することを特徴とする請求項1項記載のDNA検査方法。

【請求項12】上記M個のマルチ励起スポット光が上記対物レンズの瞳上でほぼ同一位置Aを通過し、DNAチップで正反射した当該励起光が対物レンズの瞳上の位置B'に達するように構成し、当該対物レンズの瞳上にあるB'の位置、もしくは蛍光検出光路内にあり上記対物レンズの瞳と共役な面上のB'の像位置、に反射励起光を遮光する手段を具備したことを特徴とする請求項1記載のDNA検査方法。

【請求項13】上記M個のマルチ励起スポット光が上記対物レンズの瞳上でほぼ同一位置Aを通過し DNAチップで正反射した当該励起光が対物レンズの瞳上の上記Aとは異なる位置Bを通過するように構成し、当該対物レンズの瞳もしくは、蛍光検出光路内で対物レンズの瞳と共役な位置にBを中心に所望の径の反射励起光を遮光する部材を配置することを特徴とする請求項1記載のDNA検査方法。

ファイル名 = D99007021A1.el

(語求項14) 上記反射励起光は正反射励起光であり、DNAチップ内の異物から散乱した励起光を上記遮光手段又は遮光部材外から取り出し、更に上記蛍光検出光路から分岐し、DNAチップの照射スポットと共役な位置で撮像し、当該撮像情報を用いて、上記マルチスポット励起光により発生した各マルチスポット光からの蛍光を分離して検出した情報を補正することを特徴とする請求項12まだは13の何れかに記載のDNA検査方法。

【請求項1.5】上記M個のマルチ励起スポット光は複数のレーザ光源により 形成したことを特徴とする請求項1記載のDNA検査方法。

【 請求項 1 6 】 上記複数のレーザ光源より出射した光を光ファイバに導入し、 M 個の所望のピッチで整列した当該光ファイバの出射端から出射することにより M 個のマルチ励起スポット光を得ることを特徴とする請求項 1 号記載の D N A 検査方法。

上【請求項1-7】上記マルチスポット励起光により発生した各マルチスポット 光からの蛍光を分離して検出する手段は超高感度のN × N y 画素数からなる 2 次元撮像装置であり、スポット径 d の励起光を n × n y を整数とし、 × 方向に n × d、 y 方向に n y d のピッチで N × N y 画素数からなる蛍光スポット像を該超高感度 2 次元撮像装置で検出し、 D N A 検出装置と D N A チップをピッチ d で相対的に × y 方向に n × n y テップ移動することにより D N A チップの所望の領域を検出することを特徴とする諸求項 1 記載の D N A 検出方法。

【請求項1-8】上記励起光は複数の異なる波長からなり、複数の蛍光体を付加した異なるターゲットを分離して検出することを特徴とする請求項1記載のDNA検査方法。

し、情求項191/上記複数の波長からなる励起光を同時に照射し、複数の蛍光体を付加した異なるターゲットを分離して同時に検出することを特徴とする請求項191/8記載のDNA検査方法。

【請求項20】上記被検査DNAチップの所望の蛍光体を付加したターゲットをハイブリダイゼーションした検査面上に、上記励起スポット光の近傍に第2の光を斜め入射させ、該検査面で反射した光の位置を検出することにより、焦点

ファイル名 = D99007021A1.el

検出し、この情報に基づき検査面と上記対物レンズの相対距離を制御することにより焦点合わせを行うことを特徴とする請求項1記載のDNA検査方法。

大請求項2-2√ 上記マルチスポット励起光発生光学系は1次元もしくは2次元状に一定ピッチで直線上に配列している複数Mの励起光スポットを同時に発生することを特徴とする請求項2-1記載のDNA檢查装置。

【<del>|請求項2 3】</del>上記スポット径は上記セル寸法Dの整数Nに対しほぼ1/Nであることを特徴とする請求項21記載のDNA検査装置。

【請求項24】上記Nを 2 以上にしセルを複数の部分に分割し、1 セル内にあるN 2 個のデータの内有意なデータのみを選択し、処理する上記制御系を有することを特徴とする請求項 2 2 又は 2 3 の何れかに記載の DNA 検査装置。

(請求項26) 上記蛍光検出手段は上記DNAチップへの複数Mの照射スポットと共役な関係にある面上に形成されるスポット像の径とほぼ同程度の有効径を有するM個の受光開口有することを特徴とする請求項21記載のDNA検査装

(---:

ファイル名 = D99007021A1.el

【請求項27】上記照射スポット像とほぼ同程度の有効径を有するM個の受 光開口は光ファイバ受光端であり、該ファイバの出射端より出射する光を分離し て検出する蛍光検出手段であることを特徴とする請求項26記載のDNA検査装

<del>「請求項28】</del>上記DNAチップへの複数Mの照射スポットはスポット径 d 、整数kに対しほぼkdの間隔を持って直線上に配列し、当該スポットアレイを 上記At時間照射後、ほぼdだけアレイ方向に移動し、At時間照射することを 順次k回繰り返すことにより、アレイ方向にkM個のスポット位置に亘り検査を 行い、かつDNAチップと上記対物レンズを少なくともアレイと直角方向に、相 対的に移動することによりDNAチップの所望の 2 次元領域を検査する上記制御 系を有する<u>こと</u>を特徴とする請求項</a>
2→1/記載のDNA検査装置。

<del>【請求墳29】</del>上記スポットアレイの移動は音響光偏向器を用<u>いて行うこ</u>と を特徴とする請求項28記載のDNA検査装置。

<del>【請求項30】</del>上記整数 k は 2 以上であることを特徴とする請求項2 8 記載 のDNA検査装置

<del>31】</del>上記整数kは5以上であることを特徴とする請求項28記載

のDNA検査装置

【請求項3-2】上記スポットアレイはマイクロレンズアレイで形成すること <del>は 2 9 の何れかに</del>記載の D N A 検査装置。 を特徴とする請求項

<del>ヾ詰な項3−3−</del> 上記スポットアレイはホログラムで形成することを特徴とす る請求項を <del>129の何れかに</del>記載のDNA検査装置。

1【請求項34】上記スポットアレイのアレイ方向の移動と同期させ、励起光 により生じた蛍光が上記受光開口上のほぼ同一箇所に来るよう構成された偏向手 段を具備した請求項と1記載のDNA検査装置。

5人上記偏向手段は励起光を透過させ、蛍光を反射させる波長選 択ビームスプリッタで構成されていることを特徴とする請求項34記載のDNA 検査装置。

(請求項18)

請求項 から13の何れかに記載のマルチスポット光形成方法を用いて形成されたマルチスポット光を励起光として蛍光体を付加した DNAを含む被検査物体に投射し、該投射により前記被検査物体で発生した蛍光を前記被検査物体で反射した前記励起光から分離し、該蛍光を該蛍光が結像する位置に配置した複数の開口部を通過せしめ、各開口部を通過した蛍光を個別に検出することにより前記マルチスポット光を投射した位置の蛍光強度を検出することを特徴とする DNA 検査方法。

└<del>【請求項 1/9 】</del>

上記蛍光を励起光から分離する方法は、波長分離ビームスプリッタを用いると共に、各マルチスポット光による励起で発生する蛍光が結像光学系から結像位置に至る各スポットからの蛍光の主光線が互いに平行となるテレセントリック結像光学系にし、該結像光学系と結像位置の間に干渉フィルタ又は及び波長分離ビームスプリッタを挿入する方法であることを特徴とする請求項1つまたは1つ8に記載のDNA検査方法。

4請求項<sup>2</sup>0)

レーザ光源から発射したレーザビームを分岐させて8以上のビームを形成し、 該分岐させて形成した8以上のビームをDNAチップの検査面に照射し、該照射 により前記DNAチップから発生する蛍光を前記8以上に分岐して照射したそれ ぞれのビームに対応させ該ビームの反射光から分離して検出し、該それぞれのビ ームに対応させて検出した蛍光の情報に基づいてDNAチップを検査することを 特徴とするDNA検査方法。

レーザ光源から発射したレーザビームを強度がほぼ等しい複数のビームに分岐し、該分岐した複数のビームの像をDNAチップの検査面上に投影し、該投影された複数のビームの像により前記DNAチップから発生する蛍光の像を撮像し、該撮像した蛍光の像の情報に基づいてDNAチップを検査することを特徴とするDNA検査方法。

(情求項22)

前記DNAチップと前記ビームとを、2次元的に相対的に移動させながら前記 ビームを前記DNAチップに照射して前記DNAチップを検査することを特徴と する請求項20又は21に記載のDNA検査方法。

2/ 以請求項 2/3 }/

Ö

m

前記分岐させたビームを2次元的に配置して前記DNAチップに照射すること クタックを特徴とする請求項<del>20又は21</del>に記載のDNA検査方法。

102

## <del>【請求項4】</del>

上記マルチスポットまたはシート状の励起光と対象物の相対位置変化は対象物面内方向と対象物体面に垂直な方向の計3方向の内少なくとも1方向とすることにより、2次元又は3次元の蛍光画像を検出することを特徴とする請求項よまたは2に記載の蛍光画像検出方法。

# <del>(請求項 5)</del>

上記マルチスポット励起光またはシート状励起光と対象物の相対位置変化を行い、1絵素分の移動をおこなう周期Tdを上記フォトンカウント信号の単独フォトン検出時のパルス幅 Δt 0で割った値に1以下の所望の係数 αを掛けた値以上に上記フォトンカウント数Npmが達していることを判断基準にして、上記マルチスポット励起光またはシート状励起光の強度を変化せしめるか、蛍光検出強度が小さくなるようにすることを特徴とする請求項1または2に記載の蛍光画像検出方法。

## 【請求項6】

上記マルチスポット光またはシート状励起光は2波長以上の多色光であることを特徴とする請求項とまたは2に記載の蛍光画像検出方法。

## <del>【請求項》</del>

上記フォトンパルス信号がハイレベルにある時間を上記相対的な位置変化に伴う 1 絵素分の検出時間 T d 以内の時間  $\beta$  T d に亘り加算計測した値 T h ' が 1 以下の所定の  $\gamma$  に対し、 T h '  $\geq \gamma$   $\beta$  T d の条件を満たすとき、上記検出素子の出力信号をアナログ的に積分する回路で積算した信号を用いることにより強い蛍光信号に対しても検出可能にする請求項入または 2 に記載の蛍光画像検出方法。

## (請求項8)

蛍光分子が付加されたDNA断片を対応するDNAに結合させたサンプルに励起光を照射し、蛍光を検出するDNA検査方法において、上記サンプルに多数Mの微小なスポットからなるマルチスポット励起光を照射することにより得られる各マルチスポットからの蛍光を励起光から分離し、該サンプルから発する蛍光像をフォトンカウント可能な複数の微弱光検出素子で検出し、各検出素子がら得られるフォトン信号をそれぞれ個別にフォトンカウントし、各検出素子で検出され

たフォトンカウント数Npmを個別に記憶し、上記マルチスポット光と該サンプルとの位置を相対的に変化せしめて上記各検出器のフォトンカウント数を順次記憶して行き、上記サンプル上の所望の範囲に亘りフォトンカウント数データを記憶収集し、当該収集データから蛍光画像を構成し、DNA検査することを特徴とするDNA検査方法。

23. <del>(請求項9.)</del>/

蛍光分子が付加されたDNA断片を対応するDNAに結合させたサンプルに励起光を照射し、蛍光を検出するDNA検査方法において、上記サンプルにシート状の励起光を照射することにより得られる長細い形状を有する照射領域からの蛍光を励起光から分離し、該サンプルから発する蛍光像をフォトンカウント可能な複数の微弱光検出素子で検出し、各検出素子から得られるフォトン信号をそれぞれ個別にフォトンカウントし、各検出素子で検出されたフォトンカウント数Npmを個別に記憶し、上記シート状励起光による細長い形状を有する照射領域と該サンプルとの位置を相対的に変化せしめて上記各検出器のフォトンカウント数を順次記憶して行き、上記サンプル上の所望の範囲に亘りフォトンカウント数データを記憶収集し、当該収集データから蛍光画像を構成し、DNA検査することを特徴とするDNA検査方法。

<del>【請求項10】</del>

上記サンプルはDNAチップであることを特徴とする請求項をまたほどに記載

のDNA検査方法。 94

【請求項11】

上記DNAサンブルに照射されるマルチスポット励起光又はシート状の励起光の最小絞り径となる位置にある物体面からの蛍光像の合焦点位置にマルチスポット又はシート状の励起光像のみを通過せしめるマルチスポット開口または細長い開口を配置し、共焦点検出することを特徴とする請求項&または&に記載のDN

4 <del>【請求項12】</del>

上記Mは10以上であることを特徴とする請求項と記載のDNA検査方法。

D00005301A1.el

4請求項13V

上記Mは50以上であることを特徴とする請求項上2/記載のDNA検査方法。 U請求項14→

上記マルチスポットは1又は2次元の直線上に配列していることを特徴とする 請求項を記載のDNA検査方法。

上記マルチスポット光またはシート状励起光とDNAサンプルとの1絵素分の 相対位置変化を行う周期をdを上記フォトンカウント信号の単独フォトン検出時 のパルス幅 Δ t 0 で割った値に 1 以入の重望の係数 α を掛けた値以上に上記フォ トンカウント数Npmが達していることを判断基準にして、上記マルチスポット 励起光またはシート状励起光の強度を変化せしめるか、蛍光検出強度が小さくな っようにすることを特徴とする請求項&またはAに項記載のDNA検査方法。

上記マルチスポット光またはシート状励起光は2波長以上の多色光であること <del>たはる</del>に記載のDNA検査方法。 を特徴とする請求項を

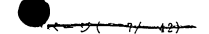
<del>【請求項 1 6 1</del>/

上記フォトンバルス信号がハイレベルにある時間を1絵素分の検出時間Td以 内の時間βTdに亘り加算計測した値Th′が L以下の所定のγに対し、Th′ ≧γβTdの条件を満たすとき→土記検出素子の出力信号をアナログ的に積分す る回路で積算した信号を用いることにより強い蛍光信号に対しても検出可能にす に記載のDNA検査方法

# ∠∀ (<u>[請求項 1 8 ]</u>

蛍光分子が付加されたDNA断片を対応するDNAに結合させたサンプルに励 起光を照射し、蛍光を検出するDNA検査方法において、多数Mの微小なスポッ トからなるマルチスポット励起光又はシート状の励起光を照射することにより得 ら れ る 各 マ ル チ ス ポ ッ ト ま た は シ ー ト 状 の 照 射 位 置 か ら の 蛍 光 を 励 起 光 か ら 分 離 し、該サンプルから発する蛍光像を複数Mの微弱光検出素子で平均絵素検出時間 が ( 3 0 0 マイクロ秒 / M )以下で検出し、各検出素子から得られる信号を個別 に記憶し、上記マルチスポット光またはシート状励起光と該サンプルとの位置を





相対的に変化せしめて上記信号を順次記憶して行き、上記サンプル上の所望の範囲に亘り上記信号を記憶収集し、当該収集データから蛍光画像を構成し、DNAを検査することを特徴とするDNA検査方法。

<del>【請求項19】</del>

蛍光分子を付加したDNA断片を対応するDNAに結合させたサンプルに励起光を照射し、蛍光を検出するDNA検査方法において、多数Mの直径が又は絞り込み幅が3μmより小さく0.3μmより大きい微小なスポットからなるマルチスポット励起光、3μmより小さく0.3μmより大きい幅を有するシート状の励起光を照射することにより得られる各マルチスポットまたはシート状の照射位置からの蛍光を励起光から分離し、該サンプルから発する蛍光像を複数の微弱光検出素子で検出し、各検出素子から得られる信号を個別に記憶し、上記マルチスポット光またはシート状励起光と該サンプルとの位置を相対的に変化せしめて上記信号を順次記憶して行き、上記サンプル上の所望の範囲に亘り上記信号を記憶収集し、当該収集データから蛍光画像を構成することによりDNAを検査することを特徴とするDNA検査方法。

3.0 【請求項20】

励起光源と、蛍光分子が付加された DNA断片を対応する DNAに結合させたサンプルを保持する機構と、該光源から出射する光を径が d で複数 Mのマルチスポット励起光として該サンプル上に同時に発生させるマルチスポット励起光発生光学系と、当該マルチスポット励起光を該サンプル上の DNA断片に付加した蛍光物体に同時に上記寸法 d で照射せしめる対物レンズと、得られる蛍光を当該対物レンズを介して蛍光検出光路に導くビームスプリッタと、上記マルチスポット励起光により発生した各マルチスポット光からの蛍光を分離して検出する蛍光検出手段と、当該蛍光検出手段で得られた各マルチスポット光からの蛍光のフォトンパルス信号を個別にフォトンカウントする回路からなるフォトンカウント手段と、該サンプルの所望の領域に亘りマルチスポット光を照射し蛍光検出するように上記マルチスポット光の位置とサンプルの位置を相対的に変化せしめる駆動手段と、当該駆動手段並びにフォトンカウント位置情報を保存する手段と、

該フォトンカウント情報とフォトンカウント位置情報から被検査サンプルのDN A情報を求める手段とからなるDNA検査装置。

**□請求項セコン** 

励起光源と、蛍光分子が付加されたDNA断片を対応するDNAに結合させた サンプルを保持する機構と、該光源から出射する光を長径D、短径dのシート状 の励起光を該サンプル上に発生せしめるシート状励起光発生光学系と、当該シー ト状励起光をサンプル上のDNA断片に付加した蛍光物体に短径が上記寸法dに なるように照射せしめる対物レンズと、得られる蛍光を当該対物レンズを介して 蛍光 検 出 光 路 に 導 く ビ ー ム ス プ リ ッ タ と 、 上 記 シ ー ト 状 の 励 起 光 に よ り 発 生 し た シート状の光からの蛍光を分離して検出する蛍光検出手段と、当該蛍光検出手段 で 得 られ た シー ト 状 の 光 か ら の 蛍 光 の フォ ト ン パ ル ス 信 号 を 個 別 に フ ォ ト ン カ ウ ントする回路からなるフォトンカウント手段と、該サンプルの所望の領域に亘り シート状の光を照射し蛍光検出するように上記シート状の光の位置とサンプルの 位置を相対的に変化せしめる駆動手段と、当該駆動手段並びにフォトンカウント 手段により検出されたサンプルの所望領域のフォトンカウント情報とフォトンカ ウント位置情報を保存する手段と、該フォトンカウント情報とフォトンカウント 位置情報から被検査サンプルのDNA情報を求める手段とからなるDNA検査装

<del>【請求項22】</del>

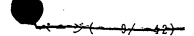
置。

上記DNAテップに照射されるマルチスポット励起光またはシート状励起光の 最小絞り径dとなる位置にある物体面からの上記対物レンズによる蛍光像の合焦 点位置にマルチスポット像又はシート像のみを通過せしめるマルチスポット開口 共焦点検出することを特徴とする請求項,2-Qまたは,2-1104

【請求項2-3→

√2\_0′記載のDNA検査装置。 上記Mは10以上であることを特徴とする請求項 33 <del>【請求項24】</del>

上記Mは50以上であることを特徴とする請求項



# 108

上記マルチスポット光またはシート状励起光とDNAチップの相対位置変化を行う周期Tdを上記フォトンカウント信号の単独フォトン検出時のパルス幅△t
0で割った値に1以下の所望の係数 α を掛けた値以上に上記フォトンカウント数
Npmが達していることを判断基準にして、上記マルチスポット励起光の強度を変化せしめる手段を具備したことを特徴とする請求項,2-0または,2-1に記載のDNA検査装置。

# (請求項26)

上記マルチスポット光またはシート状励起光を2波長以上の多色光とする、上記励起光源、上記マルチスポット発生光学系又はシート状励起光発生光学系、上記蛍光検出手段、並びに上記フォトンカウント手段とからなることを特徴とする 30 ます 2 0 または 2 1 に記載の DNA 検査装置。

## <del>【請求項2.7】</del>

上記フォーンパルス信号がハイレベルにある時間を1絵素分の検出時間Td以内の時間βTdに亘り加賀計測した値Th'が1以下の所定のγに対し、Th'
≧ γβTdの条件を満たすか否かを判断する手段と、上記検出素子の出力信号を
アナログ的に積分する回路で積算する手段と、上記フォトンカウント手段により
得られた結果と、当該アナログ的積分回路手段で得られた結果とを用いて当該絵
素の蛍光検出結果を決定する手段を具備した請求項20または21に記載のDN
A検査装置。

### 35 以<del>請求項28】</del>

レーザからなる励起光源と、蛍光分子が付加されたDNA断片を対応するDNAに結合させたサンプルを保持する機構と、当該レーザの共振器内にマルチスポット発生ホログラム又はシートビーム発生ホログラムを配置し、レーザ共振器内の強力なレーザ光でマルチスポットまたはシートビームを発生させるマルチスポットまたはシートビーム励起光発生光学系と、当該励起光を該サンプル上のDNA断片に付加した蛍光物体に照射せしめる対物レンズと、得られる蛍光を当該対物レンズを介して蛍光検出光路に導くビームスプリッタと、上記励起光により発生した蛍光を励起光から分離して検出する蛍光検出手段と、該サンプルの所望の

•		
	 領域に亘り励起光を照射し蛍光検出するように上記励起光の位置とサンプルの位	
_	·	
	検出されたサンプルの所望領域の蛍光検出情報と蛍光検出位置情報を保存する手	
-	段と、該蛍光検出情報と蛍光検出位置情報から被検査サンプルのDNA情報を求·	
	<u>.</u> める手段からなるDNA検査装置。 ————————————————————————————————————	
	·	
	•	
	•	
T T		
	•	
	·	
•	·	
·		<del>_</del> _
•		
•	·	
	·	
•	·	
•		_
•		
•		-
·		

[書類名]

要約書

[要約]

A00011581A1. el

<del>「解決手段」</del> ステージ <del>2 章</del> に載置した DNA プローブアレイ **火**上に複数の照射 <del>ユ</del>を形成し、ステージをXYに移動させて走査し てDNAプローブアレイのほぼ全面を照射する。DNAプローブアレイ上の複数 の照射スポット部より生じる複数の蛍光発光を集光し、マルチ検出器 1227により の照射スポットは、 同時に検出し、検出した信号をデータ処理<del>を投</del>上 を選

X

DWAチップの 検査を気及び記装置